PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶:

C07K 14/47, C12N 15/12, C12Q 1/68,
A61K 39/395, G01N 33/68

(11) Numéro de publication internationale: WO 97/28186

(43) Date de publication internationale: 7 août 1997 (07.08.97)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR97/00214

(22) Date de dépôt international: 3 février 1997 (03.02.97)

(30) Données relatives à la priorité: 96/01309 2 février 1996 (02.02.96) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US); SANOFI [FR/FR]; 32-34, rue Marbeuf, F-75008 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et
(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CAPUT, Daniel [FR/FR]; La Bousquière, F-31290 Avignonet-Lauragais (FR). FERRARA, Pascual [AR/FR]; Libouille Saint-Assiscle, F-31290 Avignonet-Lauragais (FR). KAGHAD.

(74) Mandataire: LE GUEN, Gérard: Cabinet Lavoix, 2, place d'Estienne-d'Orves, F-75441 Paris Cédex 09 (FR).

Assisted, F-31290 Avignonet-Lauragais (FR), KAGHAD, Ahmed, Mourad [FR/FR]; 5, rue de la Poste, F-31450 Montgiscard (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, brevet ARIPO (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: PURIFIED SR-p70 PROTEIN

(54) Titre: PROTEINE PURIFIEE SR-p70

(57) Abstract

Novel nucleic acid sequences from the tumour-suppressor gene family related to the gene of protein p53, and the corresponding protein sequences, are disclosed.

(57) Abrégé

Cette invention a pour objet de nouvelles séquences d'acides nucléiques de la famille des gènes suppresseurs de tumeurs apparantée avec le gène de la protéine p53, et les séquences protéiques correspondantes.

UNIQUEMENT & TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
AU	Australie	GN	Guinée	NB	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongric	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	IE	îriande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
BJ	Bénin	JP	Japon	PŤ	Portugal
BR	Brésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République centrafricaine		de Carée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Carée	\$G	Singapour
СН	Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	u	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ	République tchèque	w	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	ŢJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
FI	Finlande	ML	Mali	us	Etats-Unis d'Amérique
FR	Prance	MN	Mongolie	UZ	Ouzhekistan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	VN	Viet Nam

WO 97/28186 PCT/FR97/00214

5

10

15

20

25

30

35

"Protéine purifiée SR-p70".

L'invention concerne de nouvelles séquences d'acides nucléiques de la famille des gènes suppresseurs de turneurs apparentée avec le gène de la protéine p53, et les séquences protéiques correspondantes.

L'invention concerne également les applications prophylactiques, thérapeutiques et diagnostiques de celles-ci, notamment dans le domaine des pathologies liées aux phénomènes d'apoptose ou de transformation cellulaire.

Les gènes suppresseurs de tumeurs jouent un rôle clef dans la protection contre les phénomènes de cancérisation, et toute modification susceptible d'entraîner la perte de l'un de ces gènes, son inactivation ou son dysfonctionnement, peut avoir un caractère oncogène, créant ainsi des conditions favorables au développement d'un cancer.

Les auteurs de la présente invention ont identifié les produits de transcription d'un nouveau gène ainsi que les protéines correspondantes. Ce gène SR-p70 est apparenté au gène suppresseur de tumeur p53, dont l'activité anti-tumorale est liée à son activité de facteur de transcription et plus spécifiquement aux contrôles exercés sur l'activité des gènes Bax et Bd-2, instrumentaux dans les mécanismes de mort cellulaire.

La présente invention est donc relative à des protéines purifiées SR-p70, ou des fragments biologiquement actifs de celles-ci.

L'invention concerne également des séquences d'acides nucléiques isolées codant pour lesdites protéines ou leurs fragments biologiquement actifs et des oligonucléctides spécifiques obtenues à partir de ces séquences.

Elle vise en outre les vecteurs de clonage et/ou d'expression contenant au moins l'une des séquences nucléotidiques définies ci-dessus, et les cellules hôtes transfectées par ces vecteurs de clonage et/ou d'expression dans des conditions permettant la réplication et/ou l'expression de l'une desdites séquences nucléotidiques.

Les méthodes de production de protéines recombinantes SR-p70 ou de leurs fragments biologiquement actifs par les cellules hôtes transfectées font également partie de l'invention.

L'invention comprend également des anticorps ou des dérivés d'anticorps spécifiques des protéines définies ci-dessus.

Elle vise en outre des méthodes de détection des cancers, soit par la mesure de l'accumulation des protéines SR-p70 dans les tumeurs selon des techniques d'immuno-histochimie, soit par la mise en évidence dans le sérum de patients d'auto-anticorps dirigés contre ces protéines.

WO 97/28186 PCT/FR97/00214

2

L'invention concerne également tout inhibiteur ou activateur de l'activité du SR-p70 par exemple d'interaction protéine-protéine faisant intervenir le SR-p70.

Elle concerne aussi des séquences oligonucléotidiques antisens, spécifiques des séquences d'acides nucléiques ci-dessus, pouvant moduler *in vivo* l'expression du gène SR-p70.

L'invention comprend enfin une méthode de thérapie génique dans laquelle des vecteurs tels que par exemple des vecteurs viraux inactivés capables de transférer des séquences codantes pour une protéine selon l'invention sont injectés à des cellules déficientes pour cette protéine, à des fins de régulation des phénomènes d'apoptose ou de réversion de la transformation.

La présente invention a pour objet un polypeptide purifié comprenant une séquence d'acides aminés choisie parmi :

- a) la séquence SEQ ID nº 2 :
- b) la séquence SEQ ID nº 4 :
- c) la séquence SEQ ID nº 6 ;

5

10

20

30

- d) la séquence SEQ ID n° 8 ;
- e) la séquence SEQ ID n° 10 ;
- f) la séquence SEQ ID n° 13 ;
- g) la séquence SEQ ID n° 15 ;
- h) la séquence SEQ ID n° 17 :
- i) la séquence SEQ ID n° 19 ;
- j) toute séquence biologiquement active dérivée de SEQ ID n° 2, SEQ ID n° 4, SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 8, SEQ ID n° 10, SEQ ID n° 13, SEQ ID n° 15, SEQ ID n° 17 ou SEQ ID n° 19.
- Dans la description de l'invention, on utilise les définitions suivantes :
 - protéine SR-p70 : un polypeptide comprenant une séquence d'acides aminés choisie parmi les séquences SEQ ID n° 2, SEQ ID n° 4, SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 8, SEQ ID n° 10, SEQ ID n° 13, SEQ ID n° 15, SEQ ID n° 17 ou SEQ ID n° 19, ou tout fragment ou dérivé de celui-ci biologiquement actif.
 - dérivé : tout polypeptide variant du polypeptide de séquence SEQ ID n°2, SEQ ID n° 4, SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 8, SEQ ID n° 10, SEQ ID n° 13, SEQ ID n° 15, SEQ ID n° 17 ou SEQ ID n° 19 ou toute molécule résultant d'une modification de nature génétique et/ou chimique de la séquence SEQ ID n° 2, SEQ ID n° 4, SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 8, SEQ ID n° 10, SEQ ID n° 13, SEQ ID n° 15, SEQ ID n° 17 ou SEQ ID n° 19 c'est-à-dire obtenue par mutation, délétion, addition, substitution et/ou modification chimique d'un seul ou d'un nombre limité d'acides aminés, ainsi que toute séquence

10

15

20

25

30

35

isoforme, c'est-à-dire une séquence identique à la séquence SEQ ID n° 2, SEQ ID n° 4, SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 8, SEQ ID n° 10, SEQ ID n° 13, SEQ ID n° 15, SEQ ID n° 17 ou SEQ ID n° 19 à l'un de ses fragments ou séquences modifiées, contenant un ou plusieurs acides aminés sous la forme d'énantiomère D, lesdites séquences variantes, modifiées ou isoformes ayant conservé au moins l'une des propriétés les rendant biologiquement actives.

- biologiquement actif : capable de se lier à l'ADN et/ou d'exercer une activité de facteur de transcription et/ou de participer au contrôle du cycle cellulaire, de la différenciation et de l'apoptose et/ou capable d'être reconnu par les anticorps spécifiques du polypeptide de séquence SEQ ID n°2, SEQ ID n°4, SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 8, SEQ ID n° 10, SEQ ID n°13, SEQ ID n° 15, SEQ ID n° 17 ou SEQ ID n° 19 et/ou capable d'induire des anticorps qui reconnaissent ce polypeptide.

La fabrication de dérivés peut avoir différents objectifs, dont en particulier celui d'augmenter l'affinité du polypeptide pour l'ADN ou son activité de facteur de transcription, celui d'améliorer ses taux de production, d'augmenter sa résistance à des protéases, de modifier ses activités biologiques ou de lui conférer de nouvelles propriétés pharmaceutiques et/ou biologiques.

Parmi les polypeptides de l'invention, on préfère le polypeptide d'origine humaine, comprenant la séquence SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 13, SEQ ID n° 15, SEQ ID n° 17 ou SEQ ID n° 19. Le polypeptide de 636 acides aminés correspondant à la séquence SEQ ID n° 6 est identique à plus de 97 % au polypeptide de séquence SEQ ID n° 2.

Le polypeptide de séquence SEQ ID n° 2 et celui de séquence SEQ ID n° 4 sont deux produits d'expression d'un même gène, de même pour les séquences SEQ ID n° 8 et SEQ ID n° 10 et pour les séquences SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 13, SEQ ID n° 15, SEQ ID n° 17 et SEQ ID n° 19.

Comme il sera expliqué dans les exemples, le polypeptide de séquence SEQ ID n° 4 correspond à une terminaison prématurée du peptide de séquence SEQ ID n° 2, liée à un épissage alternatif du transcript codant pour le polypeptide de SEQ ID n° 2 le plus long (ARN messager) du gène correspondant. De mème chez l'humain, les polypeptides correspondant aux séquences SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 13, SEQ ID n°15, SEQ ID n° 17 et SEQ ID n° 19 divergent dans leur composition au niveau des parties, N- et/ou -C terminales et ce consécutif à des épissages alternatifs d'un mème transcript primaire. La séquence peptidique N-terminale de la séquence SEQ ID n° 10 est délétée, ce lié à un épissage alternatif de son transcript codant.

Avantageusement, l'invention vise un polypeptide correspondant au domaine de fixation sur l'ADN de l'un des polypeptides précédents.

10

15

20

25

30

35

Ce domaine correspond à la séquence comprise entre le résidu 110 et le résidu 310 pour les séquences SEQ ID n° 2 ou 6, et entre le résidu 60 et le résidu 260 pour la séquence SEQ ID n° 8.

La présente invention a également pour objet des séquences d'acides nucléiques codant pour une protéine SR-p70 ou des fragments ou dérivés de celle-ci biologiquement actifs.

Plus préférentiellement, l'invention a pour objet une séquence d'acides nucléiques isolée choisie parmi :

- a) la séquence SEQ ID nº 1;
- b) la séquence SEQ ID nº 3 ;
- c) la séquence SEQ ID nº 5 ;
- d) la séquence SEQ ID n°7;
- e) la séquence SEQ ID n°9 ;
- f) la séquence SEQ ID n° 11 ;
- g) la séquence SEQ ID n° 12 :
- h) la séquence SEQ ID n° 14 ;
- i) la séquence SEQ ID n° 16 ;
- j) la séquence SEQ ID n° 18 ;

k) les séquences d'acides nucléiques capables de s'hybrider spécifiquement à la séquence SEQ ID n° 1, SEQ ID n° 3, SEQ ID n° 5, SEQ ID n° 7, SEQ ID n° 9, SEQ ID n° 11, SEQ ID n° 12, SEQ ID n° 14 ou SEQ ID n° 16 ou SEQ ID n° 18 ou à leurs séquences complémentaires, ou de s'hybrider spécifiquement à leurs séquences proximales ;

I) les séquences dérivées des séquences a), b), c), d), e), f), g), h), i), j) ou k) du fait de la dégénérescence du code génétique.

Selon un mode de réalisation préféré, l'invention a pour objet les séquences nucléotidiques SEQ ID n° 5, SEQ ID n° 12, SEQ ID n° 14, SEQ ID n° 16 et SEQ ID n° 18 correspondant respectivement aux ADNc des protéines humaines des séquences SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 13, SEQ ID n° 15, SEQ ID n° 17 et SEQ ID n° 19.

Les différentes séquences nucléotidiques de l'invention peuvent être d'origine artificielle ou non. Il peut s'agir de séquences d'ADN ou d'ARN, obtenues par criblage de banques de séquences au moyen de sondes élaborées sur la base des séquences SEQ ID n° 1, 3, 5, 7, 9, 11, 12, 14, 16 ou 18. De telles banques peuvent être préparées par des techniques classiques de biologie moléculaire, connues de l'homme de l'art.

10

15

30

35

Les séquences nucléotidiques selon l'invention peuvent également être préparées par synthèse chimique, ou encore par des méthodes mixtes incluant la modification chimique ou enzymatique de séquences obtenues par criblage de banques.

Ces séquences nucléotidiques permettent la réalisation de sondes nucléotidiques, capables de s'hybrider fortement et spécifiquement avec une séquence d'acides nucléiques, d'un ADN génomique ou d'un ARN messager, codant pour un polypeptide selon l'invention ou un fragment biologiquement actif de celui-ci. De telles sondes font également partie de l'invention. Elles peuvent être utilisées comme outil de diagnostic in vitro pour la détection, par des expériences d'hybridation, de transcripts spécifiques des polypeptides de l'invention dans des échantillons biologiques ou pour la mise en évidence de synthèses aberrantes ou d'anomalies génétiques telles que la perte d'hétérozygotie ou le réarrangement génétique, résultant d'un polymorphisme, de mutations ou d'un épissage différent.

Les sondes de l'invention comportent au minimum 10 nucléotides, et au maximum comportent la totalité de la séquence du gène SR-p70 ou de son ADNc contenu par exemple dans un cosmide.

Parmi les sondes les plus courtes, c'est-à-dire d'environ 10 à 20 nucléotides, les conditions d'hybridation appropriées correspondent aux conditions stringentes usuellement utilisées par l'homme de métier.

La température utilisée est de préférence comprise entre T_m -5° C à T_m -30° C, de préférence encore entre T_m -5° C et T_m -10° C, T_m étant la température de fusion, température à laquelle 50 % des brins d'ADN appariés se séparent.

L'hybridation est de préférence menée dans des solutions à force ionique élevée, telles que notamment des solutions 6 x SSC.

De manière avantageuse, les conditions d'hybridation utilisées sont les suivantes :

- température : 42° C.
- tampon d'hybridation : 6 x SSC, 5 x Denhart's, 0,1 % SDS,

telles que décrites dans l'exemple III.

Avantageusement, ces sondes sont représentées par les oligonucléotides suivants ou leurs complémentaires :

SEQ ID n° 20 : GCG AGC TGC CCT CGG AG

SEQ ID n° 21 : GGT TCT GCA GGT GAC TCA G

SEQ ID n° 22 : GCC ATG CCT GTC TAC AAG

SEQ ID n° 23 : ACC AGC TGG TTG ACG GAG

SEQ ID n° 24 : GTC AAC CAG CTG GTG GGC CAG

SEQ ID n° 25 : GTG GAT CTC GGC CTC C

30

SEQ ID n° 26 : AGG CCG GCG TGG GGA AG SEQ ID n° 27 : CTT GGC GAT CTG GCA GTA G SEQ ID n° 28 : GCG GCC ACG ACC GTG AC SEQ ID n° 29 : GGC AGC TTG GGT CTC TGG 5 SEQ ID n° 30 : CTG TAC GTC GGT GAC CCC SEQ ID n° 31: TCA GTG GAT CTC GGC CTC SEQ ID n° 32 : AGG GGA CGC AGC GAA ACC SEQ ID n° 33 : CCA TCA GCT CCA GGC TCT C SEQ ID n° 34 : CCA GGA CAG GCG CAG ATG 10 SEQ ID n° 35 : GAT GAG GTG GCT GGC TGG A SEQ ID nº 36: TGG TCA GGT TCT GCA GGT G SEQ ID n° 37 : CAC CTA CTC CAG GGA TGC SEQ ID n° 38 : AGG AAA ATA GAA GCG TCA GTC SEQ ID n° 39 : CAG GCC CAC TTG CCT GCC 15 SEQ ID n° 40 : CTG TCC CCA AGC TGA TGA G

Préférentiellement, les sondes de l'invention sont marquées, préalablement à leur utilisation. Pour cela, plusieurs techniques sont à la portée de l'homme du métier (marquage fluorescent, radioactif, chimioluminescent, enzymatique, etc).

Les méthodes de diagnostic in vitro dans lesquelles ces sondes nucléotidiques sont mises en œuvre, sont incluses dans l'objet de la présente invention.

Ces méthodes concernent par exemple la détection de synthèses anormales (ex. accumulation de produits de transcription) ou d'anomalies génétiques, telles que la perte d'hétérozygotie et le réarrangement génétique, et les mutations ponctuelles au niveau des séquences nucléotidiques d'acides nucléiques codant pour une protéine SR-p70, selon la définition donnée précédemment.

Les séquences nucléotidiques de l'invention sont également utiles pour la fabrication et l'utilisation d'amorces oligonucléotidiques pour des réactions de séquençage ou d'amplification spécifique selon la technique dite de PCR ou toute variante de celle-ci (Ligase Chain Reaction (LCR), ...).

Des paires d'amorces préférées sont constituées par des amorces choisies sur les séquences nucléotidiques : SEQ ID n° 1 : séquence de singe de 2 874 nucléotides et SEQ ID n°5 : ADNc SR-p70a humain, notamment en amont du codon ATG d'initiation et en aval du codon TGA d'arrêt de traduction.

35 Avantageusement, ces amorces sont représentées par les couples suivants:

WO 97/28186 PCT/FR97/00214

7

- couple n°1: amorce sens : GCG AGC TGC CCT CGG AG (SEQ ID nº 20) amorce antisens: GGT TCT GCA GGT GAC TCA G (SEQ ID nº 21) 5 - couple n°2 : amorce sens : GCC ATG CCT GTC TAC AAG (SEQ ID n°22) amorce antisens: ACC AGC TGG TTG ACG GAG (SEQ ID n° 23) - couple nº 3 : 10 amorce sens : GTC AAC CAG CTG GTG GGC CAG (SEQ ID nº 24) amorce antisens : GTG GAT CTC GGC CTC C (SEQ ID nº 25) - <u>couple n° 4</u> : amorce sens : AGG CCG GCG TGG GGA AG (SEQ ID nº 26) 15 amorce antisens: CTT GGC GAT CTG GCA GTA G (SEQ ID n° 27) couple n° 5 : amorce sens : GCG GCC ACG ACC GTG A (SEQ ID n° 28) amorce antisens: GGC AGC TTG GGT CTC TGG (SEQ ID n°29) 20 - couple n° 6 : amorce sens : CTG TAC GTC GGT GAC CCC (SEQ ID n°30) amorce antisens: TCA GTG GAT CTC GGC CTC (SEQ ID nº 31) 25 - couple nº 7 : amorce sens : AGG GGA CGC AGC GAA ACC (SEQ ID n° 32) amorce antisens : GGC AGC TTG GGT CTC TGG (SEQ ID n° 29) couple n° 8 : 30 amorce sens: CCCCCCCCCCN (où N est égal à G, A ou T) amorce antisens : CCA TCA GCT CCA GGC TCT C (SEQ ID n° 33) - couple n° 9 :

amorce sens :

35

CCCCCCCCCCN (où N est égal à G, A ou T)

amorce antisens: CCA GGA CAG GCG CAG ATG (SEQ ID nº 34)

couple n° 10 :

amorce sens:

CCCCCCCCCCCN (où N est égal à G, A ou T)

amorce antisens : CTT GGC GAT CTG GCA GTA G (SEQ ID nº 27)

5 - couple n° 11 :

amorce sens :

CAC CTA CTC CAG GGA TGC (SEQ ID nº 37)

amorce antisens: AGG AAA ATA GAA GCG TCA GTC (SEQ ID nº 38)

- couple n° 12 :

10 amorce sens :

15

20

25

30

35

WO 97/28186

CAG GCC CAC TTG CCT GCC (SEQ ID nº 39)

amorce antisens: CTG TCC CCA AGC TGA TGA G (SEQ ID nº 40)

Ces amorces correspondent aux séquences allant respectivement :

du nucléotide n° 124 au nucléotide n° 140 sur SEQ ID n° 1 et du nucléotide n°
 1 au nucléotide n° 17 sur SEQ ID n°5 pour SEQ ID N° 20

- du nucléotide n° 2280 au nucléotide n° 2262 sur SEQ ID n° 1 et du nucléotide n° 2156 au nucléotide 2138 sur SEQ ID n°5 pour SEQ ID N° 21
- du nucléotide n° 684 au nucléotide n° 701 sur SEQ ID n° 1 pour SEQ ID N° 22
- du nucléotide n° 1447 au nucléotide n° 1430 sur SEQ ID n° 1 et du nucléotide
 1324 au nucléotide 1307 sur SEQ ID n°5 pour SEQ ID N° 23
- du nucléotide 1434 au nucléotide 1454 sur SEQ ID n°1 et du nucléotide 1311 au nucléotide1331 sur SEQ ID n°5 pour SEQ ID n° 24
- du nucléotide 2066 au nucléotide 2051 sur SEQ ID n°1 et du nucléotide 1940 au nucléotide 1925 sur SEQ ID n°5 pour SEQ ID n°25.
- du nucléotide 16 au nucléotide 32 sur SEQ ID n° 5 pour SEQ ID n° 26
- du nucléotide 503 au nucléotide 485 sur SEQ ID n° 5 pour SEQ ID n° 27
- du nucléotide 160 au nucléotide 176 sur SEQ ID n° 11 pour SEQ ID n° 28
- du nucléotide 1993 au nucléotide 1976 sur SEQ ID n° 5 pour SEQ ID n° 29
- du nucléotide 263 au nucléotide 280 sur SEQ ID n° 11 pour SEQ ID n° 30
- du nucléotide 1943 au nucléotide 1926 sur SEQ ID n° 5 pour SEQ ID n° 31
- du nucléotide 128 au nucléotide 145 sur la séquence nucléotidique représentée
 à la figure 22 pour SEQ ID n° 32
- du nucléotide 1167 au nucléotide 1149 sur SEQ ID n° 5 pour SEQ ID n° 33
- du nucléotide 928 au nucléotide 911 sur SEQ ID n° 5 pour SEQ ID n° 34
- du nucléotide 677 au nucléotide 659 sur SEQ ID n° 5 pour SEQ ID n° 35
- du nucléotide 1605 au nucléotide 1587 sur SEQ ID n° 5 pour SEQ ID n° 36

WO 97/28186

5

15

20

25

30

35

PCT/FR97/00214

9

- du nucléotide 1 au nucléotide 18 sur la séquence nucléotidique représentée à la figure 13 pour SEQ ID n° 37
- du nucléotide 833 au nucléotide 813 sur la séquence nucléotidique représentée
 à la figure 13 pour SEQ ID n° 38
- du nucléotide 25 au nucléotide 42 sur la séquence nucléotidique représentée à la figure 13 pour SEQ ID n° 39
- du nucléotide 508 au nucléotide 488 sur la séquence nucléotidique représentée à la figure 13 pour SEQ ID n° 40

Les séquences nucléotidiques selon l'invention peuvent avoir par ailleurs des utilisations en thérapie génique, notamment pour le contrôle des phénomènes d'apoptose et de réversion de la transformation.

Les séquences nucléotidiques selon l'invention peuvent par ailleurs être utilisées pour la production de protéines recombinantes SR-p70, selon la définition qui a été donnée à ce terme.

Ces protéines peuvent être produites à partir des séquences nucléotidiques définies ci-dessus, selon des techniques de production de produits recombinants connues de l'homme du métier. Dans ce cas, la séquence nucléotidique utilisée est placée sous le contrôle de signaux permettant son expression dans un hôte cellulaire.

Un système efficace de production d'une protéine recombinante nécessite de disposer d'un vecteur, par exemple d'origine plasmidique ou virale, et d'une cellule hôte compatible.

L'hôte cellulaire peut être choisi parmi des systèmes procaryotes, comme les bactéries, ou eucaryotes, comme par exemple les levures, cellules d'insectes, CHO (cellules d'ovaires de hamster chinois) ou tout autre système avantageusement disponible. Un hôte cellulaire préféré pour l'expression des protéines de l'invention est constitué par la bactérie *E. coli*, notamment la souche MC 1061 (Clontec).

Le vecteur doit comporter un promoteur, des signaux d'initiation et de terminaison de la traduction, ainsi que les régions appropriées de régulation de la transcription. Il doit pouvoir être maintenu de façon stable dans la cellule et peut éventuellement posséder des signaux particuliers spécifiant la sécrétion de la protéine traduite.

Ces différents signaux de contrôle sont choisis en fonction de l'hôte cellulaire utilisé. A cet effet, les séquences nucléotidiques selon l'invention peuvent être insérées dans des vecteurs à réplication autonome au sein de l'hôte choisi, ou des vecteurs intégratifs de l'hôte choisi. De tels vecteurs seront préparés selon les méthodes couramment utilisées par l'homme du métier, et les clones en résultant peuvent être

WO 97/28186 PCT/FR97/00214

5

10

15

20

25

30

35

introduits dans un hôte approprié par des méthodes standard, telles que par exemple l'électroporation.

Les vecteurs de clonage et/ou d'expression contenant au moins l'une des séquences nucléotidiques définies ci-dessus font également partie de la présente invention.

Un vecteur de clonage et d'expression préféré est le plasmide pSE1 qui comporte à la fois les éléments nécessaires pour son utilisation comme vecteur de clonage dans *E.coli* (origine de réplication dans *E. coli* et gène de résistance à l'ampicilline, provenant du plasmide pTZ 18R), et comme vecteur d'expression dans les cellules animales (promoteur, intron, site de polyadenylation, origine de réplication du virus SV40), ainsi que les éléments permettant sa copie en simple brin dans un but de séquençage (origine de réplication du phage f1).

Les caractéristiques de ce plasmide sont décrites dans la demande EP 0 506 574.

Sa construction, ainsi que l'intégration des ADNc provenant des séquences d'acides nucléiques de l'invention sont par ailleurs décrites dans les exemples ci-après.

Selon un mode de réalisation préféré, les protéines de l'invention sont sous forme de protéines de fusion, notamment sous forme de protéine fusionnée avec la glutathione S-transférase (GST). Un vecteur d'expression désigné dans ce cas est représenté par le vecteur plasmidique pGEX-4T-3 (Pharmacia ref-27.4583).

L'invention vise en outre les cellules hôtes transfectées par ces vecteurs précédents. Ces cellules peuvent être obtenues par l'introduction dans des cellules hôtes d'une séquence nucléotidique insérée dans un vecteur tel que défini ci-dessus, puis la mise en culture desdites cellules dans des conditions permettant la réplication et/ou l'expression de la séquence nucléotidique transfectée.

Ces cellules sont utilisables dans une méthode de production d'un polypeptide recombinant de séquence SEQ ID n° 2, SEQ ID n° 4, SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 8, SEQ ID n° 10, SEQ ID n° 12, SEQ ID n° 14, SEQ ID n° 16 ou SEQ ID n° 18 ou tout fragment ou dérivé biologiquement actif de celui-ci.

La méthode de production d'un polypeptide de l'invention sous forme recombinante est elle-même comprise dans la présente invention, et se caractérise en ce que l'on cultive les cellules transfectées dans des conditions permettant l'expression d'un polypeptide recombinant de séquence SEQ ID n° 2, SEQ ID n° 4, SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 8, SEQ ID n° 10, SEQ ID n° 12, SEQ ID n° 14, SEQ ID n° 16 ou SEQ ID n° 18 ou de tout fragment ou dérivé biologiquement actif de celui-ci, et que l'on récupère ledit polypeptide recombinant.

Les procédés de purification utilisés sont connus de l'homme du métier. Le polypeptide recombinant peut être purifié à partir de lysats et extraits cellulaires, du

10

15

20

25

30

35

surnageant du milieu de culture, par des méthodes utilisées individuellement ou en combinaison, telles que le fractionnement, les méthodes de chromatographie, les techniques d'immunoaffinité à l'aide d'anticorps mono ou polyclonaux spécifiques, etc. Une variante préférée consiste à produire un polypeptide recombinant fusionné à une protéine "porteuse" (protéine chimère). L'avantage de ce système est qu'il permet une stabilisation et une diminution de la protéolyse du produit recombinant, une augmentation de la solubilité au cours de la renaturation in vitro et/ou une simplification de la punification lorsque le partenaire de fusion possède une affinité pour un ligand spécifique.

Avantageusement, les polypeptides de l'invention sont fusionnés avec la glutathion S-transférase en position N-terminale (système "GST" Pharmacia). Le produit de fusion est dans ce cas détecté et quantifié grâce à l'activité enzymatique de la GST. Le réactif colorimétrique utilisé est un accepteur de gluthation, substrat de la GST. Le produit recombinant est purifié sur un support de chromatographie auquel ont été préalablement couplées des molécules de glutathion.

Les anticorps mono ou polyclonaux capables de reconnaître spécifiquement une protéine SR-p70 selon la définition donnée précédemment font également partie de l'invention. Des anticorps polyclonaux peuvent être obtenus à partir du sérum d'un animal immunisé contre la protéine, produite par exemple par recombinaison génétique suivant la méthode décrite ci-dessus, selon les modes opératoires usuels.

Les anticorps monoclonaux peuvent être obtenus selon la méthode classique de culture d'hybridomes décrite par Köhler et Milstein, Nature, 1975, 256, 495-497.

Des anticorps avantageux sont des anticorps dirigés contre la région centrale comprise entre le résidu 110 et le résidu 310 pour les séquences SEQ ID n° 2 ou 6 ou entre le résidu 60 et le résidu 260 pour la séquence SEQ ID n° 8.

Les anticorps selon l'invention sont par exemple des anticorps chimériques, des anticorps humanisés, des fragments Fab et F(ab')2. Ils peuvent également se présenter sous forme d'immunoconjugués ou d'anticorps marqués.

Par ailleurs, outre leur utilisation pour la purification des polypeptides recombinants, les anticorps de l'invention, en particulier les anticorps monoclonaux, peuvent également être utilisés pour la détection de ces polypeptides dans un échantillon biologique.

Ils constituent ainsi un moyen d'analyse immunocytochimique ou immunohistochimique de l'expression de protéines SR-p70 sur des coupes de tissus

10

15

20

25

30

35

spécifiques, par exemple par immunofluorescence, marquage à l'or, immunoconjugués enzymatiques.

Ils permettent notamment de mettre en évidence une accumulation anormale de protéines SR-p70 dans certains tissus ou prélèvements biologiques, ce qui les rend utiles pour la détection des cancers ou le suivi de l'évolution ou de la rémission de cancers préexistants.

Plus généralement, les anticorps de l'invention peuvent être avantageusement mis en oeuvre dans toute situation où l'expression d'une protéine SR-p70 doit être observée.

L'invention concerne donc également un procédé de diagnostic in vitro de pathologies corrélées à une expression ou une accumulation anormale de protéines SR-p70, notamment les phénomènes de cancérisation, à partir d'un prélèvement biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact au moins un anticorps de l'invention avec ledit prélèvement biologique, dans des conditions permettant la formation éventuelle de complexes immunologiques spécifiques entre une protéine SR-p70 et le ou lesdits anticorps et en ce que l'on détecte les complexes immunologiques spécifiques éventuellement formés.

L'invention concerne également un kit pour le diagnostic *in vitr*o d'une expression ou une accumulation anormale de protéines SR-p70 dans un prélèvement biologique et/ou pour la mesure du taux d'expression de celle-ci dans ledit prélèvement comprenant :

- au moins un anticorps spécifique d'une protéine SR-p70, éventuellement fixé sur un support,
- des moyens de révélation de la formation de complexes antigènes/anticorps spécifiques entre une protéine SR-p70 et ledit anticorps et/ou des moyens de quantification de ces complexes.

L'invention vise également une méthode de diagnostic précoce de la formation des tumeurs, par la mise en évidence dans le sérum d'un individu, d'auto-anticorps dirigés contre une protéine SR-p70.

Une telle méthode de diagnostic précoce est caractérisée en ce que l'on met en contact un échantillon de sérum prélevé chez un individu avec un polypeptide de l'invention, éventuellement fixé sur un support, dans des conditions permettant la formation de complexes immunologiques spécifiques entre ledit polypeptide et les auto-anticorps éventuellement présents dans l'échantillon de sérum, et en ce que l'on détecte les complexes immunologiques spécifiques éventuellement formés.

L'invention a également pour objet une méthode de détermination d'une variabilité allélique, d'une mutation, d'une délétion, d'une insertion, d'une perte d'hétérozygotie

ou d'une anomalie génétique du gène SR-p70, pouvant être impliquées dans des pathologies caractérisée en ce qu'elle utilise au moins une séquence nucléotidique décrite ci-dessus. Parmi les méthodes de détermination d'une variabilité allélique, d'une mutation, d'une délétion, d'une insertion, d'une perte d'hétérozygotie ou d'une anomalie génétique du gène SR-p70, on préfère la méthode caractérisée en ce qu'elle comprend au moins une étape d'amplification par PCR de la séquence nucléique cible du SR-p70 susceptible de présenter un polymorphisme, une mutation, une délétion ou une insertion à l'aide de couple d'amorces de séquences nucléotidiques définies ci-dessus, une étape au cours de laquelle on procède au traitement des produits amplifiés à l'aide d'enzyme de restriction approprié et une étape au cours de laquelle on procède à la détection ou au dosage d'au moins l'un des produits de la réaction enzymatique.

L'invention comprend également des compositions pharmaceutiques comprenant comme principe actif un polypeptide répondant aux définitions précédentes, préférentiellement sous forme soluble, associé à un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

De telles compositions offrent une nouvelle approche pour traiter les phénomènes de cancérisation au niveau du contrôle de la multiplication et la différenciation cellulaire.

Préférentiellement, ces compositions peuvent être administrées par voie systémique, de préférence par voie intraveineuse, par voie intramusculaire, intradermique ou par voie orale.

Leurs modes d'administration, posologies et formes galéniques optimaux peuvent être déterminés selon les critères généralement pris en compte dans l'établissement d'un traitement thérapeutique adapté à un patient comme par exemple l'âge ou le poids corporel du patient, la gravité de son état général, la tolérance au traitement et les effets secondaires constatés, etc.

L'invention comprend enfin une méthode de thérapie génique dans laquelle des séquences nucléotidiques codant pour une protéine SR-p70 sont transférées à des cellules cibles par le biais de vecteurs viraux inactivés.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention apparaissent dans la suite de la description avec les exemples et les figures dont les légendes sont représentées ciaprès.

5

10

15

20 .

25

LEGENDE DES FIGURES

Comparaison nucléique de l'ADNc du SR-p70a de singe (correspondant Figure 1: à SEQ ID n°1) avec la séquence nucléique de l'ADNc de p53 de singe. 5 Figure 2: Comparaison protéique de SR-p70a de singe avec la protéine p53 de singe (sw : p53-cerae). Figure 3: Comparaison de la séquence nucléique de l'ADNc de SR-p70a et b de 10 singe (correspondant respectivement à SEQ ID n° 1 et SEQ ID n° 3). Figure 4: Séquence nucléique et séquence protéique déduite de SR-p70a de singe. 15 Figure 5: Séquence nucléique partielle et séquence protéique déduite complète de SR-p70b de singe. Figure 6: Séquence nucléique partielle et séquence protéique complète déduite 20 de SR-p70a humain (correspondant à SEQ ID n° 5). Figure 7: Séquence nucléique partielle et séquence protéique déduite complète de 25 SR-p70c de souris (correspondant à SEQ ID n° 7). Séquence nucléique partielle et séquence protéique déduite partielle de Figure 8: SR-p70a de souris (correspondant à SEQ ID n° 9). 30 Figure 9: Multialignement des protéines déduites des ADNc SR-p70 de singe (a et b), humain (a) et de souris (a et c). Figure 10a : Immunoempreinte de la protéine SR-p70. 35

Figure 10b : Détection de la protéine endogène SR-p70.

25

- Figure 11 : Localisation chromosomique du gène SR-p70 humain. Le signal apparaît sur le chromosome 1, dans la région p36.
- Figure 12 : Structure génomique du gène SR-p70 et comparaison avec celle du gène p53. Les séquences protéiques humaines du SR-p70a (ligne du haut de l'alignement) et de la p53 (ligne du bas) sont morcelées en peptides en fonction des exons respectifs à partir desquels ils sont codés. Les chiffres au niveau des flèches correspondent à la numérotation des exons correspondants.

Figure 13: Séquence génomique humaine du SR-p70 depuis le 3' de l'intron 1 jusqu'au 5' de l'exon 3. Les introns sont encadrés. Aux positions 123 et 133, sont localisées deux positions nucléiques variables (G → A en 123 et C → T en 133). Les sites de restriction de l'enzyme Styl sont soulignés (position 130 dans le cas où il y a présence d'un T au lieu d'un C à la position 133, position 542 et position 610). Les flèches positionnent les amorces nucléiques utilisées dans l'exemple XI.

- Figure 14: Comparaison nucléique du 5' des ADNc humains du SR-p70d et du SR-p70a.
 - Figure 15 : Multialignement des séquences nucléiques correspondant au SR-p70 humain a, b, d, e, et f.
 - Figure 16 : Multi-alignement des protéines déduites des ADNc SR-p70 humains (a, b, d, e et f).
- Figure 17 : Séquence nucléique partielle et séquence protéique déduite partielle du SR-p70a humain. Les deux bases en caractères gras correspondent à deux positions variables (voir figure 6). Cette séquence présente une région 5' non codante plus complète que celle présentée dans la figure 6.
- Figure 18: Analyse des transcrits SR-p70a après amplification par PCR.

 piste M: marqueurs de poids moléculaires "1 kb ladder" (GIBCO-BRL)

WO 97/28186

5

10

15

20

piste 1 : lignée HT29
piste 3 : lignée SK-N-AS
piste 5 : lignée UMR-32
piste 7 : lignée U-373 MG
piste 9 : lignée SW 480
piste 11 : lignée CHP 212
piste 13 : lignée SK-N-MC

pistes 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14 : témoins négatifs correspondant aux pistes 1, 3, 5, 7, 9, 11 et 13 respectivement (absence de transcriptase inverse dans la réaction RT-PCR).

Figure 19: A : Analyse par électrophorèse sur gel d'agarose des fragments génomiques amplifiés par PCR (depuis le 3' de l'intron 1 jusqu'au 5' de l'exon 3). La numérotation des pistes correspond à la numérotation de l'échantillonnage témoin. Piste M : marqueurs de poids moléculaires ("1 kb ladder").

B : Analyse identique à celle de la partie A après une digestion par l'enzyme de restriction Styl des mêmes échantillons.

Figure 20 : Représentation schématique avec une carte de restriction partielle du plasmide pCDNA3 contenant le SR-p70a humain.

25

30

15

20

25

30

35

17

EXEMPLE I

Clonage de l'ADNc du SR-p70 de cellules COS-3.

1. Culture des cellules COS-3

Les cellules COS-3 (cellules de rein de singe vert d'Afrique transformées par l'antigène T du virus SV 40) sont cultivées dans le milieu DMEM (GIBCO-BRL référence 41 965-047) contenant 2 mM de L-glutamine et supplémenté avec 50 mg/l de gentamycine et de 5 % de sérum de bovin foetal (GIBCO-BRL référence 10231-074) jusqu'à semi-confluence.

2. Préparation de l'ARN messager

a) extraction de l'ARN messager

Les cellules sont récupérées de la façon suivante :

 les cellules adhérentes sont lavées deux fois avec du tampon PBS (phosphate buffered saline, référence 04104040-GIBCO-BRL) puis grattées avec un grattoir en caoutchouc et centrifugées.

Le culot cellulaire est mis en suspension dans le tampon de lyse de composition suivante : guanidine-thiocyanate 4M ; citrate de sodium 25mM pH 7 ; sarcosyl 0,5 % ; β-mercaptoéthanol 0,1 M. La suspension est soniquée à l'aide d'un sonicateur Ultra-Turrax n° 231256(Janke et Kundel) à puissance maximale pendant une minute. On ajoute de l'acétate de sodium pH 4 jusqu'à 0.2 M. La solution est extraite avec un volume d'un mélange phénol/chloroforme (v/v ; 5/1). On précipite à -20°C l'ARN contenu dans la phase aqueuse à l'aide d'un volume d'isopropanol. Le culot est resuspendu dans le tampon de lyse. La solution est à nouveau extraite avec un mélange phénol/chloroforme et l'ARN est précipité avec de l'isopropanol. Après lavage du culot avec de l'éthanol 70 % puis 100 %, l'ARN est resuspendu dans de l'eau.

b) Purification de la fraction poly A* de l'ARN

La purification de la fraction poly A* de l'ARN est réalisée à l'aide du kit Dynabeads oligo (dT)₂₅ de DYNAL (référence 610.05) suivant le protocole préconisé par le fabricant. Le principe est basé sur l'utilisation de billes polystyrène superparamagnétique sur lesquelles est attaché un oligonucléotide poly(dT)₂₅. La fraction poly A* de l'ARN est hybridée sur l'oligo(dT)₂₅ couplé aux billes que l'on piège

sur un support magnétique.

PCT/FR97/00214

- 3. Constitution de la banque d'ADN complémentaire
- a) préparation de l'ADN complémentaire

5

10

15

20

25

A partir de 0,5 μg des ARN-poly A° de cellules COS-3 obtenus à l'issue de l'étape 2, on prépare l'ADN complémentaire simple-brin marqué au ³²P.dCTP (l'ADN complémentaire obtenu présente une activité spécifique de 3000 dpm/ng) avec l'amorce synthétique de séquence suivante (comprenant un site BamHI) : 5'<GATCCGGGCC CTTTTTTTTT TTT<3'

dans un volume de 30 μ l de tampon de composition : Tris HCl 50 mM pH 8,3, MgCl₂ 6 mM, DTT 10 mM, KCl 40 mM, contenant 0,5 mM de chacun des désoxynucléotides triphosphates, 30μ Ci de dCTP α^{32} P et 30 U de RNasin (promega). Après une heure d'incubation à 37°C, puis 10 minutes à 50°C, puis de nouveau 10 minutes à 37°C, avec 200 unités de l'enzyme transcriptase inverse RNase H¹ (GIBCO-BRL référence 8064A), on ajoute 4 μ l d'EDTA.

- b) Hydrolyse alcaline de la matrice ARN
 On ajoute 6 μl d'une solution de NaOH 2N, puis on incube pendant 5 minutes à 65° C.
- c) Purification sur colonne sephacryl S400

 Afin d'éliminer l'amorce synthétique, on purifie l'ADN complémentaire sur une colonne de 1 ml de sephacryl S400 (Pharmacia), équilibrée dans du tampon TE.

 Les deux premières fractions radioactives sont regroupées et précipitées avec 1/10 de volume d'une solution d'acétate d'ammonium 10 M et 2,5 volumes d'éthanol, ceci après une extraction, avec un volume de chloroforme.
- d) Addition homopolymérique de dG
 On allonge l'ADN complémentaire en 3' avec une "queue" de dG avec 20 unités de l'enzyme terminale transférase (Pharmacia 27073001). On incube dans 20 μl de tampon de composition : Tris HCl 30 mM pH 7,6 ; chlorure de cobalt 1mM, acide cacodylique 140 mM, DTT 0,1mM, dGTP 1 mM, pendant 15 minutes à 37°C, puis
- e) On répète à nouveau les étapes b) et c)

on ajoute 2 µl d'EDTA 0,5 M.

f) Appariement du vacteur de clonage pSE1 (EP 506 574) et de l'ADN complémentaire en présence de l'adaptateur.
 On centrifuge, le culot est dissous dans 33 μl de tampon TE, on ajoute 5 μl (125 ng) de vecteur de clonage pSE1, 1 μl(120 ng) de l'adaptateur de séquence suivante (comprenant un site Apal) :
 5'AAAAAAAAAAAAAAGGGCCCG3'.

WO 97/28186 PCT/FR97/00214

19

10 μt d'une solution de NaCl 200 mM, on incube pendant 5 minutes à 65°C puis on laisse refroidir le mélange réactionnel jusqu'à température ambiante.

g) Ligation

5

10

15

20

25

30

35

On ligue le vecteur de clonage et l'ADNc simple brin dans un volume de 100 µl avec 32.5 unités de l'enzyme ADN ligase du phage T4 (Pharmacia référence 270 87002) pendant une nuit à 15°C dans un tampon de composition : Tris HCl 50 mM pH 7,5. MgCl₂ 10 mM, ATP 1 mM.

h) Synthèse du deuxième brin de l'ADNc

On élimine les protéines par extraction au phénol suivie d'une extraction au chloroforme, puis on ajoute 1/10ème de volume d'une solution d'acétate d'ammonium 10 mM, puis 2,5 volumes d'éthanol. On centrifuge, le culot est dissous dans le tampon de composition Tris acétate 33 mM pH 7,9 acétate de potassium 62,5 mM, acétate de magnésium 1 mM et dithiothréitol (DTT) 1 mM, le deuxième brin d'ADN complémentaire est synthétisé dans un volume de 30 µl avec 30 unités de l'enzyme ADN polymérase du phage T4 (Pharmacia, référence 270718) et un mélange de 1 mM des quatre désoxynucléotides triphosphates de dATP, dCTP, dGTP et dTTP, ainsi que deux unités de la protéine du gène 32 du phage T4 (Pharmacia, référence 27-0213)) pendant une heure à 37°C. On extrait au phénol et on retire les traces de phénol par une colonne de polyacrylamide P10 (Biogel P10-200-400 mesh - référence 15011050 - Biorad).

i) Transformation par électroporation

On transforme des cellules *E. Coli* MC 1061 avec l'ADN recombinant obtenu précédemment par électroporation à l'aide de l'appareil Biorad Gene Pulser (Biorad) utilisé à 2,5 kV dans les conditions prescrites par le fabricant, puis on fait pousser les bactéries pendant une heure dans du milieu dit milieu LB (Sambrook *op cite*) de composition : bactotryptone 10 g/l; extrait de levure 5 g/l; NaCl 10 g/l.

On détermine le nombre de clones indépendants en étalant une dilution au 1/1000ème de la transformation après la première heure d'incubation sur une boîte de milieu LB additionné de 1,5 % d'agar (p/v) et de 100 µg/ml d'ampicilline, appelé par la suite milieu LB gélosé. Le nombre de clones indépendants est de 1 million.

j) Analyse des ADNc de la banque

Dans le cadre de l'analyse de clones individualisés de la banque par un séquençage nucléique du 5' des ADNc, un clone, dénommé SR-p70a s'est révélé présenter une homologie partielle avec l'ADNc de la protéine déjà connue, la protéine p53 (Genbank X 02469 et X 16384) (Figure 1). Les séquences ont été réalisées avec le kit United States Biochemical (référence 70770) et/ou le kit Applied

10

15

Biosystems (références 401434 et/ou 401628) qui utilisent la méthode de Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA; 1977, 14, 5463-5467. L'ADN plasmidique est préparé à partir du kit WIZARD mini préparation (Promega référence A7510). Les amorces utilisées sont des oligonucléotides de 16 à 22 mer, complémentaires soit au vecteur pSE1 dans la région immédiatement en 5' de l'ADNc. soit à la séquence de l'ADNc.

Un second ADNc a été isolé à partir de la même banque en criblant de manière similaire à la technique décrite dans l'EXEMPLE III 3) ci-après avec un fragment de l'ADN SR-p70a marqué au ³²P avec le kit BRL "Random Primers DNA labelling systems" (référence 18187-013). Les tampons d'hybridation et de lavage sont additionnés de 50 % de formamide. Le demier lavage est réalisé en 0,1 x SSC/SDS 0,1 % à 60°C. Cette seconde séquence (ADNc SR-p70b) est identique à la première mais présente un fragment interne délété (Figure 3).

Les deux ADNc SR-p70, d'une longueur de 2874 nucléotides (SR-p70a) et de 2780 nucléotides (SR-p70b) correspondent aux produits d'un seul gène, un épissage alternatif entrainant une déletion de 94 bases entre les nucléotides 1637 et 1732 et une terminaison prématurée de la protéine codée correspondante. Les protéines déduites des deux ADNc présentent respectivement 637 acides aminés et 499 acides aminés (Figures 4 et 5).

20

25

30

35

EXEMPLE II

Obtention de la séquence et clonage de l'ADNc de la protéine SR-p70a à partir de cellules HT-29 (Adénocarcinome de colon humain).

1) Culture des cellules HT-29

Les cellules sont cultivées en milieu McCoy 5 (GIBCO 26600-023) additionné de 10 % de sérum foetal de veau (GIBCO 10081-23) et 50 mg/l de gentamycine jusqu'à semiconfluence.

2) Préparation de l'ADN complémentaire

L'ARN messager est préparé comme décrit dans l'EXEMPLE 1.2. L'ADNC est préparé de manière similaire à celle décrite dans l'EXEMPLE 1.3 avec 5 µg d'ARN messager total en utilisant une amorce poly(T)₁₂. La réaction n'est pas interrompue avec de l'EDTA.

3) Amplification spécifique de l'ADNc humain par la technique dite de PCR
La polymérisation est réalisée avec 4 μl d'ADNc dans 50 μl final avec le tampon de composition suivante : Tris HCl 10 mM pH 8.3, MgCl₂ 2.5 mM, KCl 50 mM en présence de 10 % DMSO, dNTP 0,5 mM, 4 μg/ml de chacune des deux amorces nuclèiques et de 2,5 unités de Taq ADN polymérase (Boehringer). Les couples d'amorces ont été choisis sur la séquence nucléique du clone SR-p70 de COS-3, notamment en amont de l'ATG d'initiation et en avail du TGA d'arrêt de traduction et sont de compositions suivantes :

10

5

amorce sens : ACT <u>GGT ACC</u> GCG AGC TGC CCT CGG AG site de restriction Kpn I

amorce antisens : GAC <u>TCT AGA</u> GGT TCT GCA GGT GAC TCA G. site de restriction Xba I

15

La réaction est réalisée durant 30 cycles 94°C/1 minute, 54-60°C/1 minute 30 secondes et 72°C/1 minute 30 secondes, suivi d'un dernier cycle de 72°C/6 minutes.

20

25

4) Obtention de la séquence de l'ADNc humain

Dans un premier temps, le produit de PCR est éliminé des ofigonucléotides sur une cocolonne de sephacryl S400 puis déssalé par chromatographie d'exclusion sur une colonne de polyacrylamide P10 (Biorad référence 1504144). Les réactions de
séquençage sont réalisées à l'aide du kit Applied Biosystems (référence 401628)
avec des ofigonucléotides spécifiques de l'ADNc. La séquence obtenue est très
similaire à celle du SR-p70a de singe et la protéine déduite contient 636 acides
aminés (Figure 6).

30

De manière similaire, d'autres séquences issues de lignées ou de tissus humains ont été obtenues pour la partie codante du SR-p70 humain, notamment à partir du poumon ou du pancréas. Les protéines déduites de ces séquences sont identiques à celles obtenues pour la lignée HT-29.

35

5) Clonage de l'ADNc humain dans le plasmide pCDNA3 (Invitrogen V 790-20) Le produit PCR obtenu en 3) ainsi que le plasmide sont digérés par les deux enzymes de restriction Kpn I et Xba I puis purifiés après migration sur un gel d'agarose 1 % à l'aide du kit Geneclean (Bio 101 référence 3105). Après ligation avec 100 ng d'insert et 10 ng de vecteur et transformation (technique décrite dans l'EXEMPLE I.3.g et i, les clones recombinants sont vérifiés par séquençage à l'aide du kit Applied Biosystems cité ci-dessus.

5

EXEMPLE III

Clonage de l'ADNc du SR-p70 de souris à partir de cellules AtT-20 (turneur hypophysaire)

10

1) Culture cellulaire de la lignée AtT-20

Les cellules sont cultivées dans du milieu Ham F10 (GIBCO 31550-023) additionné de 15 % de sérum de cheval (GIBCO 26050-047) et de 2,5 % de sérum foetal de veau (GIBCO 10081-073) et de 50 mg/l de gentamycine jusqu'à semi-confluence.

15

2) Préparation de la banque d'ADN complémentaire

La banque est réalisée comme décrit dans l'EXEMPLE I, 2) et 3) à partir des cellules cultivées ci-dessus.

20

25

30

35

3) Criblage de la banque

a) Préparation des membranes

Les clones de la banque sont étalés sur du milieu LB gélosé (boîtes de petri diamètre 150) revêtu de membranes Biodyne A (PALL référence BNNG 132). Après une nuit à 37°C, les clones sont transférés par contact sur de nouvelles membranes. Ces demières sont traitées en les déposant sur du papier Whatman 3 mm imbibé des solutions suivantes: NaOH 0.5 N, NaCl 1.5 M pendant 5 minutes puis Tris HCl 0.5 M pH 8, NaCl 1.5 M pendant 5 minutes. Après un traitement à la protéinase K dans le tampon suivant : Tris HCl 10 mM pH 8, EDTA 10 mM, NaCl 50 mM, SDS 0.1 %, protéinase K 100 µg/ml pendant une heure à température ambiante, les membranes sont lavées abondamment dans du 2 x SSC (sodium citrate NaCl), séchées, puis incubées au four sous vide à 80°C pendant 20 minutes.

b) Préparation de la sonde

Sur la base de séquences des ADNc SR-p70 de singe et d'humain, une première séquence a été réalisée sur un fragment amplifié à partir de l'ARNm de la lignée AtT-20 comme décrit dans l'EXEMPLE II.3 et 4 avec les oligomères de compositions suivantes :

WO 97/28186 PCT/FR97/00214

23

amorce sens : GCC ATG CCT GTC TAC AAG

amorce antisens: ACC AGC TGG TTG ACG GAG.

Sur la base de cette séquence, une sonde oligomérique spécifique de souris a été choisie et présente la composition suivante :

5 GAG CAT GTG ACC GAC ATT G.

100 ng de la sonde sont marqués en 3' avec 10 unités de Terminal Transférase (Pharmacia) et 100 μ Ci de dCTP α^{32} P 3000 Ci/mmole (Amersham référence PB 10205) dans 10 μ l du tampon suivant : Tris HCl 30 mM pH 7.6 , acide cacodylique 140 mM, CoCl₂ 1 mM, DTT 0.1 mM pendant 15 minutes à 37°C. Les nucléotides radiomarqués non incorporés sont éliminés sur une colonne de polyacrylamide P10 (Biorad, référence 1504144). La sonde obtenue a une activité spécifique environ de 5.108 dpm/ μ g.

c) Préhybridation et hybridation

Les membranes préparées en a) sont préhybridées 30 minutes à 42°C dans 6 x SSC, 5 x Denhart's, 0,1 % SDS puis hybridées quelques heures dans le même tampon additionné de la sonde préparée en b) à raison de 10⁶ dpm/ml.

d) Lavage et exposition des membranes

Les membranes sont lavées deux fois à température ambiante dans le tampon 2 x SSC/SDS 0.1 % puis une heure à 56°C en 6 x SSC/SDS 0.1 %. Les clones hybridés sont révélés avec des films KODAK XOMAT. Un clone positif contenant le SR-p70 de souris est sélectionné et dénommé ci-après SR-p70c.

4) Séquençage du SR-p70 de souris et analyse de la séquence

La séquence est obtenue à l'aide du kit Applied Biosystem (référence 401628). La séquence protéique déduite de l'ADNc SR-p70c de souris (Figure 7) présente une très forte homologie avec celles de l'humain et de singe excepté dans la partie N-terminale qui diverge fortement (voir Figure 9). A l'aide de la technique dite de PCR, de manière similaire à celle décrite dans l'EXEMPLE II.3 et 4, une seconde séquence 5' (issue de la même banque AtT-20) a été obtenue (Figure 8). La séquence protéique N-terminale déduite (séquence dénommé SR-p70a) est très similaire à celle déduite des ADNc SR-p70 humain et de singe (SR-p70a) (Figure 9). La lignée AtT-20 présente donc au moins deux transcripts SR-p70. Ces 2 demiers divergent dans la partie N-terminale par des épissages différents.

10

15

20

25

10

20

25

30

EXEMPLE IV

- 1) Production de protéine recombinante SR-p70 dans E. coli
- a) Construction du plasmide d'expression

Elle consiste à mettre la partie -COOH terminale de la protéine SR-p70a de singe, depuis la valine en position 427 à l'histidine -COOH terminale en position 637, en fusion avec la glutathione S-transferase (GST) du vecteur plasmidique pGEX-4T-3 (Pharmacia référence 27-4583). Pour cela, l'insert correspondant de la SR-p70a (position 1434 à 2068) a été amplifié par PCR avec 10 ng de plasmide contenant l'ADNc SR-p70a de singe. Les amorces nucléiques sont de composition suivante :

amorce sens : TTT <u>GGA TCC</u> GTC AAC CAG CTG GTG GGC CAG site de restriction BamHI

amorce antisens : AAA <u>GTC GAC</u> GTG GAT CTC GGC CTC C. site Sal I

Le fragment obtenu ainsi que le vecteur sont digérés par les enzymes de restriction BamHI et Sal I et le clonage est réalisé comme décrit dans l'EXEMPLE II.5. Le clone sélectionné est appele pG SR-p70.

b) Expression et purification de la protéine fusion GST-pSR-p70 Cette étape a été réalisée en utilisant le kit "bulk GST purification module" (Pharmacia Référence 27-4570-01).

De manière schématique, le clone recombinant a été mis en culture à 37°C dans un litre de milieu 2x YTA + ampicilline 100 μg/ml. A DO 0,8, l'expression est induite avec 0,5 mM d'IPTG pendant 2 heures à 37°C. Après centrifugation, le culot cellulaire est repris dans du PBS froid puis soniqué par ultrason. Après adjonction de 1 % triton X-100, on incube 30 minutes sous agitation à température ambiante. Après centrifugation à 12 000 g, 10 minutes à 4°C, on récupère le sumageant. La purification est ensuite réalisée sur une colonne de chromatographie d'affinité glutathion sepharose 4B. La fixation et le lavage sont réalisées en tampon PBS et l'élution est réalisée par compétition avec du glutathion réduit. La concentration finale est amenée à 300 μg/ml de protéine fusion.

2) Production de protéine SR-p70a dans les cellules COS-3.

Les cellules COS-3 sont transfectées avec de l'ADN plasmidique pSE1 dans lequel a été cloné l'ADNc de SR-p70a de singe (EXEMPLE I.1) ou avec de l'ADN plasmidique du vecteur pSE1 en tant que témoin par la technique du DEAE Dextran : les cellules COS-3 sont ensemencées à 5 x 10⁵ cellules par boite de 6 cm en milieu de culture contenant 5 % de sérum de bovin foetal (EXEMPLE I.1). Après culture, les cellules sont rincées avec du PBS. On ajoute 1 ml du mélange suivant : milieu contenant 6,5 µg d'ADN, 250 µg/ml de DEAE Dextran et 100 µM de chloroquine. Les cellules sont incubées à 37°C en 5 % CO2 durant 4 à 5 heures. Le milieu est aspiré, on ajoute 2 ml de PBS additionné de 10 % DMSO et les cellules sont incubées pendant une minute en remuant légèrement les boites. Le milieu est à nouveau aspiré et les cellules sont rincées deux fois avec du PBS. Les cellules sont alors incubées à 37°C avec du milieu contenant 2 % de sérum de bovin foetal pendant la durée de l'expression qui est généralement de 3 jours.

La protéine SR-p70a est alors analysée comme décrit dans l'EXEMPLE VI par immunoempreinte.

EXEMPLE V

20

25

10

15

Préparation d'anticorps spécifiques

150 μg de protéines de l'échantillon préparé selon l'EXEMPLE IV ont été utilisés pour immuniser un lapin (mâle de 1,5 à 2 kg environ, New-Zealand). Les immunisations ont été effectuées tous les 15 jours selon le protocole décrit par Vaitukaitis, Methods in Enzymology, 1981, 73, 46. Pour la première injection, un volume de solution antigénique est émulsifié par un volume d'adjuvant complet de Freund (Sigma référence 4258). Cinq rappels ont été administrés en adjuvant incomplet de Freund (Sigma référence 5506).

30 EXEMPLE VI

Détection de la protéine SR-p70 "Western immunoblotting" (immunoempreinte)

- 1) Matériels utilisés pour l'immunoempreinte
- a) Lignées cellulaires utilisées pour l'immunoempreinte.
- Les lignées cellulaires suivantes ont été cultivées, comme décrit dans le catalogue «catalogue of cell lines and hybridomas, 7th edition, 1992» de l'ATCC (American Type

Culture Collection): COS-3, CV-1 (lignée de cellules de rein de singe), HT-29, U-373MG (glioblastome humain), MCF7 (adenocarcinome mammaire humain), SKNAS (neuroblastome humain cultivé dans les mêmes conditions que COS-3), SK-N-MC (neuroblastome humain), IMR-32 (neuroblastome humain), CHP212 (neuroblastome humain cultivé dans les mêmes conditions que CV-1), Saos-2 (ostéosarcome), SK-OV-3 (adénocarcinome d'ovaire) et SW 480 (adénocarcinome de colon humain).

b) Cellules COS-3 transfectées par l'ADNc SR-p70a.

Les cellules COS-3 ont été transfectées comme décrit dans l'EXEMPLE IV.2. En tant que témoin, les cellules ont été transfectées avec de l'ADN plasmidique pSE1 ne contenant pas l'ADNc recombinant SR-p70a.

2) Préparation des échantillons protéiques à partir de culture cellulaire eucaryote ou de cellules transfectées.

Après culture, les cellules sont lavées avec du PBS puis reprises dans un tampon RIPA (PBS avec 1 % NP40, 0,5 % sodium déoxycholate, 0,5 % SDS) complémenté avec 10 μg/ml RNAse A, 20μg/ml DNAse 1, 2 μg/ml aprotinine, 0,5 μg/ml leupeptine, 0,7 μg/ml pepstatine et 170 μg/ml PMSF. Les cellules sont soniquées par ultrason à 4 °C et laissées 30 minutes à 4°C. Après microcentrifugation à 12 000 rpm, on récupère le sumageant. La concentration de protéine est mesurée par la méthode de Bradford.

3) "Western blotting"

5

10

15

20

25

30

35

5 ou 50 μg de protéines (50 μg pour les lignées cellulaires et 5 μg pour des cellules transfectées) sont mis dans 0,2 volume du tampon d'électrophorèse 6X suivant : Tris HCI 0,35 mM pH 6,8 10,3 % SDS, 38 % glycérol, 0,6 mM DTT, 0,012 % bleu de bromophénol. Les échantillons sont déposés et mis à migrer dans un gel SDS-Page 10 % (30/0,8 Bis) puis électrotransférés sur une membrane de nitrocellulose.

4) Révélation par l'anticorps

La membrane est incubée 30 minutes dans le tampon de blocage TBST (Tris HCI 10 mM pH 8, NaCI 150 mM, 0,2 % Tween 20) additionné de 5 % de lait (GIBCO- SKIM MILK) à température ambiante. La membrane est successivement mise en présence de l'anticorps anti-SR-p70 (α SR-p70) dans le même tampon 16 heures à 4°C, lavée 3 fois pendant 10 minutes avec du TBST, puis incubée une heure à 37°C avec un second anticorps anti-immunoglobuline de lapin couplé avec de la peroxydase (SIGMA A055). Après trois lavages de 15 minutes, la révélation est effectuée en utilisant le kit ECL (Amersham RPN2106) par chimioluminescence.

Parallèlement, les mêmes échantillons ont été révélés par un anticorps anti-p53 (α p53) (sigma BP5312) suivi d'un second anticorps anti-immunoglobine de souris.

5) Figures et résultats.

5 <u>Figure 10 :</u> Immunoempreinte de la protéine SR-p70

Figure 10a : Détection de la proteine recombinante SR-p70

- colonnes 1 et 3 : COS-3 transfectée par le vecteur pSE1.
- colonnes 2 et 4 : COS-3 transfectée par le plasmide pSE1 contenant l'ADNc du SR-p70a.
 - colonnes 1 et 2 : Révélation par l'anticorps anti-SR-p70 (αSR-p70).
 - colonnes 3 et 4 : Révélation par l'anticorps anti-P53 (αρ53).

Figure 10b : Détection de la protéine endogène SR-p70

- colonnes 1 : COS-3 ; 2 : CV-1 ; 3 : HT-29 ; 4 : U-373 MG ; 5 : MCF7 ; 6 : SKNAS ; 7
- 15 : SK-N-MC; 8: IMR-32; 9: CHP212; 10: Saos-2; 11: SK-OV-3 et 12: SW480.
 - A : Révélation par l'anticorps αSR-p70.
 - B: Révélation par l'anticorps ap53.

L'anticorps αSR-p70 reconnait spécifiquement les protéines recombinantes (Figure 10a) et endogènes (Figure 10b) et ne croise pas avec la p53. L'analyse de lignées cellulaires humaines ou de singe montre que la protéine SR-p70 comme la p53 est généralement faiblement détectable. Par contre, lorsqu'une accumulation de p53 existe, la SR-p70 devient elle aussi plus facilement détectable (Figure 10b). Une étude par RT-PCR de la distribution des transcrits SR-p70 montre que le gène est exprimé dans tous les types cellulaires testés.

EXEMPLE VII

30 Clonage du gène du SR-p70 et localisation chromosomique.

1) Clonage du gène SR-p70

La banque utilisée est une banque de cosmides, préparée avec de l'ADN génomique humain purifié de placenta, et commercialisée par Stratagène (référence 95 1202).

Le criblage du gène est réalisé comme décrit dans l'exemple III.3 avec un fragment d'ADN SR-p70 marqué au ³²p avec le kit BRL "Random Primers DNA Labelling

Systems" (référence 18187-013). Les tampons d'hybridation et de lavage sont additionnés de 50 % formamide. Le demier lavage est réalisé en 0,1 x SSC/SDS 0,1 % à 60°C. De manière similaire, le gène SR-p70 a été isolé à partir d'une banque préparée avec de l'ADN génomique de la souris black C57.

5

10

15

20

30

35

Une analyse et un séquençage partiel des clones mettent en évidence la présence de 14 exons avec une structure proche de celle du gène p53, notamment dans la partie centrale où la taille et le positionnement des exons sont très conservés (Figure 12). Cette structure a été définie partiellement chez la souris et chez l'homme.

A titre d'exemple, les séquences génomiques humaines du 3' de l'intron 1, de l'exon 2, de l'intron 2, et du 5' de l'exon 3 sont présentées dans la figure 13.

2) Localisation chromosomique du gène SR-p70 chez l'homme

Elle a été réalisée avec de l'ADN du gène SR-70 humain en utilisant la technique décrite par R. Slim et al., Hum. Genet., 1991, 88, 21-26. Cinquante mitoses ont été analysées dont plus de 80% avaient des doubles spots localisés en 1p36 sur les deux chromosomes et plus particulièrement en 1p36.2 -1p36.3 (Figure 11). L'identification du chromosome 1 et son orientation sont basées sur l'hétérochromatine de la constriction secondaire. Les images ont été faites sur un microscope Zeiss Axiophot, saisies par une caméra CCD refroidie LHESA et traitées par Optilab.

EXEMPLE VIII

- A) Mise en évidence d'un ARNm codant pour une protéine SR-p70 humaine déduite présentant à la fois une extrémité N-terminale plus courte et une divergence.
 - Cultures des cellules IMR-32 (neuroblastome humain)
 Les cellules ont été cultivées comme décrit dans le catalogue "catalogue of cell lines and hybridomas, 7th edition, 1992" de l'ATCC (American Type Culture Collection).

2) Préparation de l'ADNc

L'ARN est préparé comme décrit dans l'exemple I.2.a. L'ADNc est préparé de manière similaire à celle décrite dans l'exemple I.3 avec 5 µg d'ARN total dans un volume final de 20 µl en utilisant une amorce poly (T)₁₂ et avec des nucléotides froids. La réaction n'est pas interrompue avec de l'EDTA.

3) Amplification spécifique de l'ADNc SR-P70 par la technique dite de PCR
La polymérisation est réalisée avec 2 µl d'ADNc dans 50 µl final avec le tampon de composition suivant : Tris HCl 50 mM pH 9,2, 16 mM (NH₄)₂ SO₄, 1,75 mM MgCl₂, en présence de DMSO 10%, de NTP 0.4 mM, de 100 ng de chacune des deux amorces nucléiques et de 3,5 unités du mélange des Taq et PWO polymérases (Boehringer Mannheim, réf. 1681 842).

Le couple d'amorce est de composition suivante :

amorce sens: AGGCCGCGTGGGGAAG (position 16 à 32, Figure 6) amorce antisens: CTTGGCGATCTGGCAGTAG (position 503 à 485, Figure 6).

La réaction est réalisée durant 30 cycles à 95°C/30 secondes, 58°C/1 minute et 68°C/2 minutes 30 secondes suivi d'un demier cycle de 68°C/10 minutes.

Le produit PCR est soumis à une électrophorèse sur un gel d'agarose 1% (tampon TAE). Après coloration au bromure d'ethidium, deux bandes majeures sont révélées : une bande d'une taille d'environ 490 pb (taille attendue (voir Figure 6)) et une bande supplémentaire d'une taille d'environ 700 pb. Cette demière est extraite du gel à l'aide du kit "geneclean" (Bio 101, réf 1001 400). Après un dessalage sur une colonne de polyacrylamide P10 (Biorad, réf 15011050), le fragment est soumis à une nouvelle amplification par PCR durant 10 cycles comme décrit ci-dessus.

4) Détermination de la séquence du produit amplifié

Dans un premier temps, le produit PCR est éliminé des oligonucléotides sur une colonne de sephacryl S400 (Pharmacia 17-0609-01) puis dessalé sur une colonne de P10. La réaction de séquençage est réalisée à l'aide du kit Applied Biosystems (réf. 401 628) (373 DNA sequencer) avec l'amorce antisens.

La séquence obtenue est identique à la séquence de l'ADNc SR-p70 (exemple II.4) avec une insertion de 198 pb entre les positions 217 et 218 (Figure 14). La séquence protéique N-terminale déduite (séquence dénommée SR-p70d) est plus courte de 49 acides aminés avec une divergence des 13 premiers acides aminés (séquence ID N°13). Il y a donc co-existence d'au moins deux transcrits différents SR-p70 comme déjà décrit pour la lignée AtT-20 de souris.

25

30

5

- B) Clonage du SR-p70 humain et mise en évidence d'un ARNm codant pour une protéine SR-p70 humaine déduite présentant la même extrémité N-terminale que le SR-p70d et une divergence dans la partie C-terminale
- 1) Amplification spécifique de l'ADNc du SR-p70 par la technique dite de PCR

L'amplification a été réalisée comme décrit dans l'EXEMPLE VIII.A à partir d'ARN purifié des cellules IMR-32 avec le couple d'amorces de composition suivante:

amorce sens : GCG GCC ACG ACC GTG AC (position 160 à 176, séquence ID N° 11)

10

15

20

amorce antisens : GGC AGC TTG GGT CTC TGG (position 1993 à 1976, Figure 6).

Après élimination de l'excés d'amorces sur colonne S400 et dessatage sur colonne P10, 1µl de l'échantillon est de nouveau soumis à une PCR avec le couple d'amorces de composition suivante :

amorce sens: TAT CTC GAG CTG TAC GTC GGT GAC CCC

Xho I

(position 263 à 280, séquence ID

N° 11)

amorce antisens : ATA TCT AGA TCA GTG GAT CTC GGC CTC

Xba I

(position 1943 à 1926, Figure 6).

2) Clonage du produit amplifié dans le plasmide pCDNA3

25

Le produit PCR obtenu en 1) est déssalé sur colonne P10, digéré par les enzymes de restriction Xho I et Xba I, puis cloné dans le plasmide pCDNA3 comme décrit dans l'EXEMPLE II.5. Deux clones recombinants sont séquencés à l'aide du kit Applied Biosystems avec les oligonucléotides spécifiques de l'ADNc du SR-p70.

La première séquence obtenue correspond à la séquence complète de l'ARNm codant pour le SR-p70 décrit dans l'EXEMPLE VIII.a .La protéine déduite comporte 587 acides aminés (séquence ID N° 13 et Figure 16).

La seconde séquence obtenue est identique à la séquence de l' ADNc de SR-p70d décrite ci-dessus mais avec deux délétions de 149 pb et de 94 pb entre les positions 1049 et 1050 d'une part et entre les positions 1188 et 1189 d'autre part (séquence ID N° 14 et Figure 15). La séquence protéique déduite de cette seconde séquence révèle une protéine ayant une partie N-terminale plus courte de 49 acides aminés avec une divergence dans les 13 premiers acides aminés ainsi qu'une divergence de

35

WO 97/28186

15

20

25

30

35

17)

6).

séquence protéique entre les acides aminés 350 et 397 (séquence ID N° 15 et Figure 16) (séquence dénommée SR-p70e). La protéine déduite comporte 506 acides aminés.

31

PCT/FR97/00214

- C) Mise en évidence d'un ARNm codant pour une protéine SR-p70 humaine déduite présentant une extrémité N-terminale plus courte
 - 1) Culture des cellules SK-N-SH (neuroblastome humain)
- Les cellules sont cultivées comme décrit dans le « catalogue of cell lines and hybridomas, 7th edition, 1992 » de l'ATCC (American Type Culture Collection).
 - 2) Préparation de l'ADNc et amplification de l'ADNc du SR-p70 par la technique dite de PCR

Ces étapes sont réalisées comme décrit dans l'EXEMPLE VIII.A avec le couple d'amorces de composition suivante:

amorce anti sens :GGC AGC TTG GGT CTC TGG (position 1993 à 1976, Figure

AGG GGA CGC AGC GAA ACC (position 128 à 145, Figure

Le séquençage est réalisé avec le kit Applied Biosystem avec des amorces spécifiques de l'ADNc du SR-p70 et révèle deux ADNc :

- un premier ADNc correspondant à l'ARNm codant pour le SR-p70a
- un second ADNc présentant une délétion de 98 pb entre les positions 24 et 25 (séquence ID N° 16 et Figure 15).

Cette délétion comprend l'ATG d'initiation de traduction du SR-p70a. La protéine déduite (dénommée SR-p70f) de ce second ADNc présente un ATG initiateur de traduction en aval correspondant à un ATG interne du SR-p70a. La protéine déduite comporte donc 588 acides aminés (séquence ID N° 17 et Figure 16) et est tronquée des 48 acides aminés N-terminaux du SR-p70a.

- D) Mise en évidence d'un ARNm codant pour le SR-p70b humain.
- 1) Culture des cellules K562

amorce sens :

WO 97/28186 PCT/FR97/00214

32

Les cellules sont cultivées comme décrit dans le "catalogue of cell lines and hybridomas, 7 th édition, 1992" de l'ATCC (American Type Cylture Collection).

2) Préparation de l'ADNc, amplification de l'ADNc du SR-p70 par la technique dite de PCR et séquençage.

Ces étapes sont réalisées comme décrit dans l'EXEMPLE VIII.C.

Le séquençage révèle deux ADNc :

Un premier ADNc correspondant à l'ARNm codant pour le SR-p70a et un second ADNc présentant une déletion de 94 pb entre les positions 1516 et 1517 (séquence ID N° 18 et Figure 15). La protéine déduite (dénommée SR-p70b) comporte 199 acides aminés et présente une séquence C-terminale tronquée de 137 acides aminés par rapport au SR-p70a avec les 4 derniers acides aminés divergents (séquence ID N° 19 et Figure 21).

Cet ADNc est similaire à celui décrit dans l'EXEMPLE I relatif au SR-p70b de singe.

Les molécules décrites dans cet exemple (EXEMPLE VIII. A. B. C. et D) mettent en évidence des variants du SR-p70 consécutifs à des épissages différentiels de l'ARNm primaire transcrits par le gène SR-p70.

Le SR-p70a est codé par un ARNm composé de 14 exons (voir EXEMPLE VII). C'est la protéine de référence. Le SR-p70b est consécutif à une insertion entre les exons 3 et 4 et à l'absence des exons 11 et 13. Le SR-p70f est consécutif à l'absence de l'exon 2. Cet exemple décrit l'existence de variants du SR-p70 de manière non exhaustive, avec une probabilité forte d'existence d'autres variants. De même, l'existence de ces variants décrits dans cet exemple ainsi que le SR-p70a ne se limite pas aux lignées dans lesquelles ils ont été mis en évidence. En effet des études effectuées par RT-PCR ont montré que ces variants sont retrouvés dans les diverses lignées étudiées.

De plus, la méthionine d'initiation du SR-p70f correspond à une méthionine interne du SR-p70a, suggérant la possibilité d'initiation en aval sur l'ARNm codant pour le SR-p70a.

5

10

15

20

25

EXEMPLE IX

Obtention d'une séquence 5' de l'ARNm SR-P70a humaine.

5

10

15

35

1) Amplification de l'extrémité de 5'de l'ADNc SR-P70 par PCR

La culture cellulaire et les préparations d'ARN total et d'ADNc sont réalisées comme décrit dans l'EXEMPLE VIII.1 et 2. La matrice ARN est hydrolysée par incubation 5 minutes à 65°C après adjonction de 4 µl EDTA 500 mM et 4 µl NaOH 2N. L'échantillon est ensuite dessalé sur colonne P10. L'ADNc est allongé en 3' avec une "queue" de dG comme décrit dans l'EXEMPLE I.3.d, dans un volume final de 40 µl. Après adjonction de 4 µl EDTA 500 mM et 4 µl NaOH 2N, l'ADNc est incubé à 65°C pendant 3 minutes puis dessalé sur une colonne P10. L'amplification par PCR est réalisée comme décrit dans l'EXEMPLE VIII.3 avec 8 µl d'ADNc et durant 30 cycles avec le couple d'amorces de composition suivante :

amorce sens : CCCCCCCCCCCCN (où N est égal à G,A ou T) amorce antisens : CCATCAGCTCCAGGCTCTC (position 1167 à 1149, Figure 6).

Après élimination de l'excès d'amorces sur colonne S400 et dessalage sur colonne P10, 1 µl de l'échantillon est de nouveau soumis à un PCR avec le couple de composition suivante :

amorce sens: CCCCCCCCCCCN

amorce antisens: CCAGGACAGGCGCAGATG (position 928 à 911, Figure 6).

25 L'échantillon, de nouveau passé sur une colonne S400 et une colonne P10, est soumis à une troisième amplification durant 20 cycles avec le couple suivant :

amorce sens: CCCCCCCCCCCCN

amorce antisens: CTTGGCGATCTGGCAGTAG (position 503 à 485, Figure 6).

30 2) Détermination de la séquence 5' ADNc SR-P70

La séquence est réalisée comme décrit dans l'EXEMPLE VIII.4). Cette séquence fait apparaître un 5' non codant d'au moins 237 bases en amont de l'ATG d'initiation du SR-p70a (Figure 17). Par comparaison de cette séquence (obtenue à partir de la lignée IMR-32) avec celle obtenue à partir de la lignée HT-29 notamment (Figure 6), deux différences ponctuelles (Figure 17 : voir caractères gras) sont mises en évidence ($G \rightarrow A$ et $C \rightarrow T$) respectivement positionné à -20 et -30 de l'ATG

10

15

20

25

30

35

d'initiation du SR-p70a (Figures 6 et 17). Cette variabilité est située au niveau de l'exon 2 (Figure 13). Il n'est pas exclu que cette variabilité se retrouve également à l'intérieur d'une phase codante consécutivement à un épissage alternatif comme décrit dans les EXEMPLES III chez la souris et VIII chez l'homme ou bien consécutivement à une initiation de la traduction sur un CTG (comme cela a été démontré pour le FGFb (Proc. Natl. Acad. Sci USA, 1989, 86, 1836 - 1840).

De même, il n'est pas exclu que cette variabilité ait une implication sur la traduction du SR-p70 ou sur l'épissage de l'ARN primaire.

En tout état de cause, cette variabilité, probablement d'origine allélique, peut servir de marqueur soit au niveau génomique (voir EXEMPLE XI), soit au niveau de l'ARNm (voir EXEMPLE X).

EXEMPLE X

1) Analyse par PCR, de l'expression transcriptionnelle du SR-P70a dans les échantillons cellulaires (RT - PCR)

Les cultures cellulaires (SK-N-AS, SK-N-MC, HT-29, U-373MG, SW480, IMR-32, CHP212) sont réalisées comme décrit dans l'exemple VI.1.a (référées au catalogue "catalogue of cell lines and hybridomas, 7th edition" 1992 de l'ATCC).

La préparation de l'ADNc et l'amplification par PCR sont réalisées comme décrit dans l'exemple VIII.2 et 3. Le couple d'amorce utilisé est de composition suivante :

amorce sens: AGGGACGCAGCGAAACC (position 128 à 145, Figure 17) amorce antisens: GGCAGCTTGGGTCTCTGG (position 1993 à 1976, Figure 6).

Les échantillons sont analysés par électrophorèse sur un gel d'agarose 1% et révélation au Bromure d'éthidium (Figure 18).

La taille de la bande obtenue dans les échantillons correspond à la taille attendue (environ 2 kb, Figures 6 et 17). L'intensité des bandes obtenues est reproductible. Une réamplification de 1 µl de l'échantillon dans les mêmes conditions durant 20 cycles fait apparaître une bande dans chacun des échantillons.

2) Détermination de la séquence des produits amplifiés

Après passage des échantillons sur colonnes S400 et P10, le séquençage est réalisé sur le séquenceur 373 de Applied Biosystems avec le kit de référence 401 628. Les amorces utilisées sont entre autres les suivantes :

WO 97/28186 PCT/FR97/00214

35

		position	figure
AGGGGA	CGCAGCGAAACC	128 à 145	22
CTTGGC	GATCTGGCAGTAG	503 à 485	6
GATGAG	GTGGCTGGCTGGA	677 à 659	6
CCATCA	SCTCCAGGCTCTC	1167 à 1149	6
TGGTCA	GGTTCTGCAGGTG	1605 à 1587	6
GGCAGC	TTGGGTCTCTGG	1993 à 1976	6

Aucune différence protéique du SR-p70a n'a été décelée. Cependant, les séquences obtenues font apparaître une double variabilité aux positions -20 et -30 en amont de l'ATG d'initiation du SR-p70a (Figures 6 et 17). Cette variabilité, probablement d'origine allélique, permet de définir deux classes de transcrits : une première classe présentant un G à la position -30 et un C à la position -20 (classe G-30/C-20) et une seconde classe présentant une différence aux deux positions : un A en -30 et un T en -20 (classe A-30/T-20).

Première classe : SK-N-AS, SK-N-MC, HT-29, U-373MG, SW480.

Deuxième classe : IMR-32, CHP212.

EXEMPLE XI

20

35

5

10

15

Méthode d'analyse pour la détermination de la répartition allélique du gène SR-p70 dans un échantillonnage de 10 personnes.

Cette répartition allélique est basée sur la variabilité allélique mise en évidence dans les exemples IX et X :

- Allèle G-30/C-20 présentant respectivement un G et un C aux positions -30 et -20 en amont de l'ATG d'initiation du SR-p70a.
- Allèle A-30/T-20 présentant respectivement un A et un T aux mêmes positions.
 Cette variabilité peut être mise en évidence par l'utilisation d'enzymes de restriction différenciant les deux allèles (Figure 13). A titre d'exemple :
 - Enzyme Bpl I présentant un site de coupure uniquement sur l'allèle G-30/C-20 dans la zone d'intérêt (ce site englobe les deux positions variables).
 - Enzyme Styl présentant un site de coupure uniquement sur l'allèle A-30/T-20 dans la zone d'intérêt.

1) Amplification génomique de l'exon 2 par PCR

La réaction de polymérisation est réalisée, avec 500 ng d'ADN génomique purifié, dans 50 µl final avec les conditions décrites dans l'exemple VIII.3.

Le couple d'amorces est de composition suivante :

5

10

15

25

amorce sens :

CACCTACTCCAGGGATGC

(position 1 à 18, Figure 13)

amorce antisens :

AGGAAAATAGAAGCGTCAGTC (position 833 à 813, Figure 13).

La réaction est réalisée durant 30 cycles comme décrit dans l'EXEMPLE VIII.3. Après élimination de l'excès d'amorce sur une colonne S400 et dessalage sur une colonne de P10, 1 µl de l'échantillon est amplifié de nouveau durant 25 cycles dans les mêmes conditions avec le couple d'amorces suivant :

amorce sens :

CAGGCCCACTTGCCTGCC

(position 25 à 32, Figure 13)

amorce antisens:

CTGTCCCCAAGCTGATGAG

(position 506 à 488, Figure 13).

Les produits amplifiés sont soumis à une électrophorèse sur un gel d'agarose 1% (Figure 19-A).

2) Digestion par l'enzyme de restriction Styl

Les échantillons sont au préalable dessalés sur une colonne P10 puis digérés par l'enzyme de restriction Styl (BRL 15442-015) dans le tampon de composition suivant : Tris HCl pH 8, 50 mM, NaCl 100 mM, MgCl₂ 10 mM, à 37°C pendant 30 mn. Les produits de digestion sont analysés par électrophorèse sur un gel d'agarose 1% (tampon TAE). La révélation est réalisée par coloration au bromure d'ethidium (Figure 19-B).

Une bande de 482 paires de bases caractérise l'allèle G-30/C-20 (Figures 13 et 19).

La présence d'une bande de 376 paires de bases et d'une bande de 106 paires de bases caractérisent l'allèle A-30/T-20 (allèle présentant un site de coupure Styl).

Sur l'échantillonnage de 10 personnes, 2 personnes présentent les allèles G-30/C-20 et A-30/T-20, les 8 autres personnes étant homozygotes avec l'allèle G-30/C-20.

L'étude d'un nouvel échantillonnage de 9 personnes a mis en évidence 3 personnes hétérozygotes présentant les allèles G-30/C-20 et A-30/T-20, les 6 autres personnes étant homozygotes pour l'allèle G-30/C-20

10

15

20

25

EXEMPLE XII

Test de réversion de transformation de la lignée SK-N-AS par transfection avec l'ADNc SR-p70.

Le vecteur d'expression utilisé est décrit dans l'EXEMPLE II.5 et schématisé dans la figure 15. La méthode utilisée est celle dite du phosphate de calcium décrite par Graham et al. (Virology 1973, 54, 2, 536-539). La lignée est ensemencée à raison de 5.10⁵ cellules par boîte de 6 cm de diamètre dans 5 ml du milieu décrit dans l'exemple I.1.. Les cellules sont mises en culture à 37°C et à 5% de CO2 pendant une nuit. Le milieu de transfection est préparé de la manière suivante : le mélange suivant est réalisé en ajoutant dans l'ordre 1 ml de tampon HEBS (NaCl 8 mg/ml, KCl 370 μg/ml, Na₂HPO₄-2H₂O 125 μg/ml, Dextrose 1 mg/ml, Hepes pH 7,05 5 mg/ml), 10 μg du plasmide à transfecter et 50 µl CaCl₂ 2,5 M ajouté goutte à goutte. Le milieu de transfection est laissé 30 mn à température ambiante puis ajouté goutte à goutte sur le milieu contenu dans la boîte de culture. Les cellules sont incubées 5 à 6 heures à 37° C/5% CO2. Après aspiration du milieu, 5 ml de milieu frais contenant 2% de sérum du bovin foetal sont ajoutés. Après 48 heures à 37° C/5% CO2, les cellules sont rincées avec du PBS, décollées par trypsinisation, diluées dans 10 ml de milieu de culture (5% sérum de bovin foetal) et étalées dans une boîte de 10 cm de diamètre (la dilution peut être ajustée en fonction de l'efficacité de transfection). Après une nouvelle incubation durant 10 heures (le temps que les cellules adhèrent), les cellules sont passées en sélection par adjonction de G418 à la concentration finale de 600 µg/ml équivalent généticine durant 15 à 21 jours (le milieu est change tous les jours). Les clones obtenus sont alors rincés au PBS, fixés à l'éthanol 70%, séchés, colorés avec 1 % de cristal violet, puis comptabilisés.

Quatre transfections plasmidiques ont été réalisées en double :

- plasmide pCDNA3 sans insert
- plasmide pCDNA3/SR-p70 contenant l'ADNc SR-P70a humaine
- plasmide pCDNA3/SR-p70 Mut contenant l'ADNc SR-p70a présentant une mutation à la position 293 AA (R → H) qui est analogue à la mutation 273 (R → H) dans le domaine de fixation à l'ADN de la p53
- témoin sans plasmide.

35

30

Le résultat est exprimé en nombre de clones par boîte.

10

15

20

25

30

35

	Expérience 1	Expérience 2	Moyenne
pCDNA3	172	353	262
pCDNA3 / SR-p70	13	8	10
pCDNA3 / SR-p70 mut	92	87	89
Absence de plasmide	1	3	2

Le nombre de clones obtenu par transfection avec le plasmide pCDNA3/SR-p70 est de 25 fois inférieur au nombre de clones obtenu avec le témoin pCDNA3 et de 9 fois inférieur au nombre de clones obtenu avec le pcDNA3/SR-p70 Mut, indiquant une mortalité ou un arrêt de division cellulaire des cellules transfectées par l'ADNc SR-p70. Ce résultat n'est pas la conséquence d'une toxicité au vue des clones obtenus avec l'ADNc SR-p70 muté mais probablement d'une apoptose comme cela a été démontré pour la protéine p53 (Koshland et al., Sciences, 1993, 262, 1953-1981).

EXEMPLE XIII

Rôle biologique de la protéine SR-p70.

L'homologie de structure entre le domaine de fixation à l'ADN de la p53 et la région centrale de la protéine SR-p70 permet d'inférer que la SR-p70 est un facteur de transcription (cf. Figures 1 et 2). En effet, la p53 (393 acides aminés) est constituée de plusieurs domaines fonctionnels. La région N-terminale (1-91 acides aminés) est impliquée dans l'activation de la transcription, et contient des sites d'interaction à différentes protéines cellulaires et virales. La partie centrale (acides aminés 92 à 292) permet la fixation aux séquences d'ADN spécifiques situés dans les régions promotrices de certains gènes (la majorité des mutations ponctuelles inactivant la p53 sont localisées dans cette région), elle présente également de nombreux sites d'interaction avec des protéines virales qui inhibent son activité. Enfin, les 100 demiers acides aminés de la p53 sont responsables de son oligomérisation ainsi que de la régulation de celle-ci (Hainaut P., Current Opinion in Oncology, 1995, 7, 76-82; Prokocimer M., Blood, 1994, 84 n°8, 2391-2411).

L'homologie de séquence entre p53 et SR-p70 est significative notamment en ce qui concerne les acides aminés impliqués directement dans l'interaction à l'ADN suggérant que la SR-p70 se fixe aux sites p53 sur l'ADN. Ces acides aminés

10

15

20

25

30

35

correspondent très exactement à ce qu'on appelle les "hot spot", acides aminés fréquemment mutés dans les tumeurs humaines (SWISS PROT : SW : P53_human et Prokocimer M., Blood, 1994, 84 n°8, 2391-2411). De cette homologie, on peut déduire que la protéine SR-p70 exerce un contrôle sur l'activité des gènes régulés par la p53, soit indépendamment de celle-ci soit en formant des hétérooligomères avec cette dernière.

En conséquence, à l'instar de la p53, les produits du gène SR-p70 doivent être impliqués dans le contrôle et la régulation du cycle cellulaire provoquant des arrêts du cycle (momentanés ou définitifs), et la mise en oeuvre de programmes tels que : la réparation de l'ADN, la différenciation ou la mort cellulaire. L'existence d'activités "p53-like" avait été fortement préssentie avec la mise en évidence chez les souris p53-/-, d'activités de réparation de l'ADN et de mort cellulaire en réponse aux radiations ionisantes (Strasser et al., Cell, 1994, 79, 329-339). Les auteurs de la présente invention ont localisé le gène SR-p70 humain dans la région télomérique du bras court du chromosome 1, précisément en 1p36.2-36.3, la plus petite région délétée (SRO) commune à une majorité de neuroblastomes et d'autres types de tumeurs (mélanomes et carcinomes) (White et al., PNAS, 1995, 92, 5520-5524). Cette région de perte d'hétérozygotie (LOH) délimite le locus d'un gène suppresseur de turneur dont la perte d'activité serait la cause de la formation des turneurs. Il est important de rappeler que cette région est également sujette à "l'empreinte matemelle" : l'allèle matemel est préférentiellement perdu dans les neuroblastomes présentant la délétion 1p36 (sans amplification de N-Myc) (Caron et al., Hum. Mol. Gen., 1995, 4, 535-539). Le gène sauvage SR-p70 introduit et exprimé dans des cellules de neuroblastome permet la réversion de leur transformation. La perte de cette activité anti-oncogénique est donc associée au développement de la tumeur. La région 1p36 présente une homologie syngénique avec le segment distal du chromosome 4 de souris. Dans cette région a été localisé le gène curly tail (ct) (Beier et al., Mammalian Genome, 1995, 6, 269-272) impliqué dans les malformations congénitales du tube neural (MTN : spide bifida, anencéphalie...). La souris ct est le meilleur modèle animal d'étude de ces malformations. Il est admis que ces malformations résultent d'anomalies de la prolifération cellulaire. Compte tenu de la nature du gène SR-p70 et de sa localisation chromosomique, une des hypothèses est que le SR-p70 pourrait être l'homologue humain de ct et qu'à ce titre, la détection des mutations précoces et les anomalies chromosomiques concernant ce gêne devraient permettre par exemple comme application, l'identification des personnes à risques (0,5-1 % des nouveaux-nés atteints par MTN), et la mise en oeuvre de traitements

préventifs (Neumann *et al.*, Nature Genetics, 1994, *6*, 357-362 ; Di Vinci *et al.*, Int. J. Cancer, 1994, *59*, 422-426 ; Moll *et al.*, PNAS, 1995, *92*, 4407-4411 ; Chen *et al.*, Development, 1995, *121*, 681-691).

5

15

20

25

30

35

EXEMPLE XIV

Etude allélique du gène SR-p70.

Les allèles GC et AT sont identifiés aisément par restriction Styl des produits PCR de l'exon 2 (voir exemple XI). On a donc pu déterminer ainsi, chez des individus hétérozygotes GC/AT et porteurs de tumeurs neuroblastomes, l'allèle SR-p70 perdu (GC ou AT) et cela malgré la présence de tissu contaminant sain.

D'une façon surprenante, lorsque la même analyse est réalisée sur l'ARN, un seul allèle est mis en évidence indépendamment de présence ou non d'une délétion et plus surprenant encore, malgré la présence de tissu sain. Cela suggère que l'empreinte (expression différentielles des deux allèles) existerait également dans le tissu contaminant.

Pour le vérifier, on a répété la même analyse sur de l'ARN provenant des cellules sanguines d'individus sains hétérozygotes GC/AT. Un seul des deux types de transcrit a été détecté également dans ces cellules. Ce résultat confirme l'observation faite sur les échantillons tumoraux quant à l'existence d'une empreinte génétique généralisée pour le gène SR-p70.

Les implications de cette découverte sont importantes puisqu'elle permet de postuler qu'une seule mutation sporadique inactivant l'allèle actif SR-p70 entraînera une perte d'activité et cela potentiellement dans tous les tissus.

L'absence de données précises sur la fonction biologique SR-p70 ne permet pas de mesurer les conséquences de cette perte d'activité SR-p70 pour la cellule. Néanmoins, sa forte homologie avec la protéine suppresseur de tumeur p53, ainsi que la démonstration que la SR-p70 est un facteur de transcription capable d'utiliser le promoteur P21^{wef}, suggère un rôle de cette protéine dans le contrôle du cycle cellulaire et dans la différenciation.

Knudson and Meadows 1980 (New Eng. J. Med. 302:1254-56) considèrent les neuroblastomes IV-S comme une collection de cellules non malignes de la crête neurale portant une mutation qui interfère avec leur différencation normale.

Il est concevable que la perte d'activité SR-p70 tout comme la perte du contrôle p53 sur le cycle cellulaire favorise l'apparition d'anomalies cellulaires telles que l'aneuploïdie, l'amplification (décrites dans le cas des neuroblastomes) et d'autres remaniements génétiques pouvant provoquer la transformation cellulaire (Livingstone et al. 1992, Cell 71:923-25; Yin et al. 1992, Cell 72:937-48; Cross et al. 1995, Science 267:1353-56; Fukasawa et al. 1996, science 271:1744-47). Les neuroblastomes pourraient donc provenir à leur origine d'une perte d'activité temporaire ou définitive de la SR-p70, favorisant ainsi l'apparition d'événements oncogéniques et donc la progression tumorale.

Dans le cas de la délétion constitutionnelle 1p36 décrite par Biegel et al. 1993 (Am. J. Hum. Genet. 52:176-82), il y a bien apparition de neuroblastome IV-S, et le gène concerné est NBS-1 (SR-p70).

En conclusion, ce qui est décrit pour les neuroblastomes pourrait également s'appliquer à d'autres types de tumeurs notamment ceux associés à des remaniements de l'extrémité du bras court du chromosome 1 (report 2 international workshop on human chr 1 mapping 1995, Cytogenetics and Cell Genet. 72:113-154). Sur un plan thérapeutique, l'implication de la SR-p70 dans l'apparition de tumeurs devrait conduire à éviter l'utilisation d'agents mutagènes en chimiothérapie, compte tenu des risques de transformation cellulaire par ces produits, et leur préférer des substances non mutagènes qui stimulent la différenciation.

D'autre part, la fréquence d'apparition des allèles GC et AT est la suivante : dans la population, Fréquence(AT)=0.15 et sur un échantillon de 25 patients (neuroblastomes), F(AT)=0.30. Ces statistiques indiquent que l'allèle AT pourrait être un facteur de prédisposition.

25

5

10

15

20

30

LISTE DE SEQUENCES

(1) INFORMATION GENERALE:	
(i) DEPOSANT: (A) NOM: sanofi (B) RUE: 32-34 rue Marbeuf (C) VILLE: PARIS (E) PAYS: FRANCE (F) CODE POSTAL: 75008 (G) TELEPHONE: 01 53 77 40 00 (H) TELECOPIE: 01 53 77 41 33	
(ii) TITRE DE L' INVENTION: SR-p70	
(iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 40	
(iv) FORME LISIBLE PAR ORDINATEUR: (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS (D) LOGICIEL: Patentin Release #1.0, Version #1.25 (OEB)	
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 1:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 2874 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: double (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Cebus apella	
(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT: 1562066	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:	
	60
	120
Met Ala Gln Ser Thr Thr 1 5	173
ACC TCC CCC GAT GGG GGC ACC ACG TTT GAG CAC CTC TGG AGC TCT CTG Thr Ser Pro Asp Gly Gly Thr Thr Phe Glu His Leu Trp Ser Ser Leu 10 15 20	221
GAA CCA GAC AGC ACC TAC TTC GAC CTT CCC CAG TCA AGC CGG GGG AAT Glu Pro Asp Ser Thr Tyr Phe Asp Leu Pro Gln Ser Ser Arg Gly Asn 25 30 35	269
AAT GAG GTG GTG GGC ACG GAT TCC AGC ATG GAC GTC TTC CAC CTA Asn Glu Val Val Gly Gly Thr Asp Ser Ser Met Asp Val Phe His Leu 40 50	317
GAG GGC ATG ACC ACA TCT GTC ATG GCC CAG TTC AAT TTG CTG AGC AGC Glu Gly Met Thr Thr Ser Val Met Ala Gln Phe Asn Leu Leu Ser Ser 55 60 65 70	365
ACC ATG GAC CAG ATG AGC CGC GCT GCC TCG GCC AGC CCG TAC ACC Thr Met Asp Gln Met Ser Ser Arg Ala Ala Ser Ala Ser Pro Tyr Thr 75 80 85	113

413

CCG Pro	GAG Glu	CAC His	GCC Ala 90	Ala	AGC Ser	GTG Val	CCC Pro	ACC Thr 95	His	TC#	CCC Pro	TAC Tyr	GC# Ala 100	Glr	CCC Pro	461	
AGC Ser	TCC Ser	Thr 105	Phe	GAC Asp	ACC Thr	ATG Met	TCG Ser 110	Pro	GCG Ala	CCI Pro	GTC Val	ATC Ile	Pro	TCC Ser	AAC Asn	509	
		Tyr					H15					Phe			TCC Ser	557	
AGC Ser 135	Thr	GCC	AAG Lys	TCA Ser	GCC Ala 140	Thr	TGG Trp	ACG Thr	TAC	TCC Ser 145	Pro	CTC Leu	TTG Leu	AAG Lys	Lys 150	605	
CTC	TAC	TGC	CAG Gln	ATC Ile 155	Ala	AAG Lys	ACA Thr	TGC Cys	CCC Pro 160	Ile	CAG Gln	ATC	AAG Lys	GTG Val 165	Ser	653	
GCC Ala	CCA Pro	Pro	Pro 170	Pro	GLY	ACC Thr	GCC Ala	ATC Ile 175	CGG Arg	GCC	ATG Met	CCT Pro	GTC Val 180	Tyr	AAG Lys	701	
AAG Lys	GCG Ala	GAG Glu 185	His	GTG Val	ACC Thr	GAC Asp	ATC Ile 190	GTG Val	AAG Lys	CGC Arg	TGC Cys	CCC Pro 195	AAC Asn	CAC His	GAG Glu	749	
CTC Leu	GGG G1 y 200	AGG	GAC Asp	TTC Phe	AAC Asn	GAA Glu 205	GGA Gly	CAG Gln	TCT Ser	GCC Ala	CCA Pro 210	GCC Ala	AGC Ser	CAC His	CTC Leu	797	
ATC Ile 215	CGT Ar g	GTG Val	GAA Glu	GGC	AAT Asn 220	AAT Asn	CTC Leu	TCG Ser	CAG Gln	TAT Tyr 225	GTG Val	GAC Asp	GAC Asp	CCT Pro	GTC Val 230	845	
ACC Thr	GGC Gly	AGG Arg	CAG Gln	AGC Ser 235	GTC Val	GTG Val	GTG Val	CCC Pro	TAT Tyr 240	GAG Glu	CCA Pro	CCA Pro	CAG Gln	GTG Val 245	GGG Gly	893	
ACA The	GAA Glu	TTC Phe	ACC Thr 250	ACC Thr	ATC Ile	CTG Leu	TAC Tyr	AAC Asn 255	TTC Phe	ATG Met	TGT Cys	AAC Asn	AGC Ser 260	AGC Ser	TGT Cys	941	
GTG Val	GGG Gly	GGC G1y 265	ATG Met	AAC Asn	CGA Arg	CGG Arg	CCC Pro 270	ATC Ile	CTC Leu	ATC Ile	ATC Ile	ATC Ile 275	ACC Thr	CTG Leu	GAG Glu	989	
ACG Thr	CGG Arg 200	GAT Asp	GGG Gly	CAG Gln	GTG Val	CTG Leu 285	GGC Gly	CGC Arg	CGG Arg	TCC Ser	TTC Phe 290	GAG Glu	ely ecc	CGC Arg	ATC Ile	1037	
295	GCC Ala	суз	Pro	Gly	300	Asp	Arg	Lys	Ala	305	Glu	qtA	His	Tyr	Arg 310	1085	
GAG Glu	CAG Gln	CAG Gln	GCC Ala	TTG Leu 315	AAT Asn	GAG Glu	AGC Ser	TCC Ser	GCC Ala 320	AAG Lys	AAC Asn	GGG Gly	GCT Ala	GCC Ala 325	AGC Ser	1133	
AAG Lys	CGC Arg	GCC Ala	TTC Phe 330	AAG Lys	CAG Gln	AGT Ser	Pro	CCT Pro 335	GCC Ala	GTC Val	CCC Pro	GCC Ala	CTG Leu 340	G1 y	CCG Pro	1181	
GGT Gly	GTG Val	AAG Lys 345	AAG Lys	CGG Arg	CGG Arg	H1 5	GGA Gly 350	GAC Asp	GAG Glu	GAC Asp	ACG Thr	TAC Tyr 355	TAC Tyr	CTG Leu	CAG Gln	1229	
GTG Val	CGA Arg 360	GGC Gly	CGC Arg	GAG . Glu .	ASD	TTC Phe 365	GAG . Glu	ATC Ile	CTG Leu	ATG Met	AAG Lys 370	CTG Leu	AAG Lys	GAG Glu	AGC Ser	1277	

CTG Leu 375	GIU	CTG Leu	ATG Met	GAG Glu	TTG Leu 380	Val	Pro	CAG Gln	CCG Pro	CTG Leu 385	Val	GAC Asp	TCC Ser	TAT	CGG Arg 390	1325
CAG Gln	CAG Glm	CAG Gln	CAG Gln	CTC Leu 395	Leu	CAG Gln	AGG Arg	Pro	AGT Ser 400	CAC His	CTA Leu	CAG Gln	CCC	CCA Pro 405	TCC	1373
TAC Tyr	GGG G1 y	CCG Pro	GTC Val 410	CTC Leu	TCG Ser	Pro	ATG Met	AAC Asn 415	Lys	GTG Val	CAC His	GGG Gly	GGC Gly 420	GTG Val	AAC Asn	1421
AAG Lys	CTG Leu	Pro 425	TCC Ser	GTC Val	AAC Asn	CAG Gln	CTG Leu 430	GTG Val	GGC Gly	CAG Gln	CCT Pro	CCC Pro 435	CCG Pro	CAC His	AGC Ser	1469
TCG Ser	GCA Ala 440	Ala	ACA Thr	CCC	AAC Asn	CTG Leu 445	GGA Gly	CCT Pro	GTG Val	G1 y	TCT Ser 450	GGG Gly	ATG Met	CTC Leu	AAC Asn	1517
AAC Asn 455	CAC	GGC Gly	CAC His	GCA Ala	GTG Val 460	CCA Pro	GCC Ala	AAC neA	AGC Ser	GAG Glu 465	ATG Met	ACC Thr	AGC Ser	AGC Ser	CAC His 470	1565
GGC Gly	ACC Thr	CAG Gln	TCC Ser	ATG Met 475	GTC Val	TCG Ser	GGG Gly	TCC Ser	CAC His 480	TGC Cys	ACT Thr	CCG Pro	CCA Pro	CCC Pro 485	CCC Pro	1613
TAC Tyr	CAC His	GCC Ala	GAC Asp 490	CCC Pro	AGC Ser	CTC Leu	GTC Val	AGT Ser 495	TTT Phe	TTA Leu	ACA Thr	GGA Gly	TTG Leu 500	GGG Gly	TGT Cys	1661
CCA Pro	AAC Asn	TGC Cys 505	ATC Ile	GAG Glu	TAT Tyr	TTC Phe	ACG Thr 510	TCC Ser	CAG Gln	GGG Gly	TTA Leu	CAG Gln 515	AGC Ser	ATT Ile	TAC Tyr	1709
CAC His	CTG Leu 520	CAG Gln	AAC Asn	CTG Leu	ACC Thr	ATC Ile 525	GAG Glu	GAC Asp	CTG Leu	ej A eee	GCC Ala 530	CTG Leu	AAG Lys	ATC Ile	CCC Pro	1757
GAG Glu 535	CAG Gln	TAT Tyr	CGC Arg	ATG Met	ACC Thr 540	ATC Ile	TGG Trp	CGG Arg	GGC Gly	CTG Leu 545	CAG Gln	GAC Asp	CTG Leu	AAG Lys	CAG Gln 550	1805
GGC Gly	CAC His	GAC Asp	TAC Tyr	GGC Gly 555	GCC Ala	GCC Ala	Ala GCG	CAG Gln	CAG Gln 560	CTG Leu	CTC Leu	CGC Arg	TCC Ser	AGC Ser 565	AAC Asn	1853
GCG Ala	GCC Ala	GCC Ala	ATT Ile 570	TCC Ser	ATC Ile	GC GLy	GGC Gly	TCC Ser 575	GG Gly	GAG Glu	CTG Leu	CAG Gln	CGC Arg 580	CAG Gln	CGG Ar g	1901
GTC Val	ATG Met	GAG Glu 585	GCC Ala	GTG Val	CAC His	Phe	CGC Arg 590	GTG Val	CGC Arg	CAC His	Thr	ATC Ile 595	ACC Thr	ATC Ile	CCC Pro	1949
AAC Asn	CGC Arg 600	ej A eec	GGC Gly	CCC PIO	GJ Y GGC	GCC Ala 605	GGC Gly	CCC Pro	GAC Asp	Glu	TGG Trp 610	GCG Ala	Asp Asp	TTC Phe	ej à eec	1997
TTC Phe 615	GAC Asp	CTG Leu	CCC Pro	GAC Asp	TGC Cys 620	AAG Lys	GCC Ala	CGC Arg	Lys	CAG Gln 625	CCC Pro	ATC Ile	AAG Lys	Glu	GAG Glu 630	2045
TTC Phe	ACG Thr	GAG Glu	GCC Ala	GAG Glu 635	ATC Ile	CAC His	TGAG	GGGC	cc c	GCCC	AGCC	A GA	GCCT	GTGC		2096
CACC	GCCC	AG A	GACC	CAGG	C CG	CCTC	GCTC	TCC	TTCC	TGT (GTCC	AAAA	CT G	CCTC	CGGAG	2156
															CCTCA	2216

CCGG	CCCCAG	GAGAGGCCCA	GCCACCAAAG	CCGCCTGCGG	ACAGCCTGAG	TCACCTGCAG	227
AACC	TTCTGG	AGCTGCCCTA	ATGCTGGGCT	TGCGGGGCAG	GGGCCGGCCC	ACTCTCAGCC	233
CTGC	CACTGC	CGGGCGTGCT	CCATGGCAGG	CGTGGGTGGG	GACCGCAGTG	TCAGCTCCGA	2396
CCTC	CAGGCC	TCATCCTAGA	GACTCTGTCA	TCTGCCGATC	AAGCAAGGTC	CTTCCAGAGG	2456
AAAG	AATCCT	CTICGCTGGT	GGACTGCCAA	AAAGTATTTT	GCGACATCTT	TTGGTTCTGG	2516
AGAG	TGGTGA	GCAGCCAAGC	GACTGTGTCT	GAAACACCGT	GCATTTTCAG	GGAATGTCCC	2576
TAAC	GGGCTG	GGGACTCTCT	CTGCTGGACT	TGGGAGTGGC	CTTTGCCCCC	AGCACACTGT	2636
ATTC	TGCGGG	ACCGCCTCCT	TCCTGCCCCT	AACAACCACC	AAAGTGTTGC	TGAAATTGGA	2696
GAAA	ACTGGG	GAAGGCGCAA	CCCCTCCCAG	GTGCGGGAAG	CATCTGGTAC	CGCCTCGGCC	2756
AGTG	CCCCTC	AGCCTGGCCA	CAGTCACCTC	TCCTTGGGGA	ACCCTGGGCA	GAAAGGGACA	2816
GCCT	GTCCTT	AGAGGACCGG	AAATTGTCAA	TATTTGATAA	AATGATACCC	TTTTCTAC	2R74

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 (A) LONGUEUR: 637 acides aminés
 (B) TYPE: acide aminé
 (D) CONFIGURATION: linéaire
- (i1) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

Met Ala Gln Ser Thr Thr Thr Ser Pro Asp Gly Gly Thr Thr Phe Glu $1 \hspace{1cm} 1 \hspace{1cm} 15$

His Leu Trp Ser Ser Leu Glu Pro Asp Ser Thr Tyr Phe Asp Leu Pro 20 25 30

Gln Ser Ser Arg Gly Asn Asn Glu Val Val Gly Gly Thr Asp Ser Ser 35 40 45

Met Asp Val Phe His Leu Glu Gly Met Thr Thr Ser Val Met Ala Gln 50 60

Phe Asn Leu Leu Ser Ser Thr Met Asp Gln Met Ser Ser Arg Ala Ala 65 70 75 80

Ser Ala Ser Pro Tyr Thr Pro Glu His Ala Ala Ser Val Pro Thr His 85 90 95

Ser Pro Tyr Ala Gln Pro Ser Ser Thr Phe Asp Thr Met Ser Pro Ala 100 105 110

Pro Val Ile Pro Ser Asn Thr Asp Tyr Pro Gly Pro His His Phe Glu 115 120 125

Val Thr Phe Gln Gln Ser Ser Thr Ala Lys Ser Ala Thr Trp Thr Tyr 130 135 140

Ser Pro Leu Leu Lys Lys Leu Tyr Cys Gln Ile Ala Lys Thr Cys Pro 145 150 155 160

Ile Gln Ile Lys Val Ser Ala Pro Pro Pro Pro Gly Thr Ala Ile Arg 165 170 175

Ala Met Pro Val Tyr Lys Lys Ala Glu His Val Thr Asp Ile Val Lys 180 185 190

Arg Cys Pro Asn His Glu Leu Gly Arg Asp Phe Asn Glu Gly Gln Ser

195 200 205

Ala Pro Ala Ser His Leu Ile Arg Val Glu Gly Asn Asn Leu Ser Gln 210 220Tyr Val Asp Asp Pro Val Thr Gly Arg Gln Ser Val Val Val Pro Tyr 225 230 235 240 Glu Pro Pro Gln Val Gly Thr Glu Phe Thr Thr Ile Leu Tyr Asn Phe 245 250 255 Met Cys Asn Ser Ser Cys Val Gly Gly Met Asn Arg Arg Pro Ile Leu 260 265 270 Ile Ile Ile Thr Leu Glu Thr Arg Asp Gly Gln Val Leu Gly Arg Arg 275 280 285 Ser Phe Glu Gly Arg Ile Cys Ala Cys Pro Gly Arg Asp Arg Lys Ala 290 295 300 Asp Glu Asp His Tyr Arg Glu Gln Gln Ala Leu Asn Glu Ser Ser Ala 305 310 315 Lys Asn Gly Ala Ala Ser Lys Arg Ala Phe Lys Gln Ser Pro Pro Ala 325 330 335 Val Pro Ala Leu Gly Pro Gly Val Lys Lys Arg Arg His Gly Asp Glu 340 345 350 Asp Thr Tyr Tyr Leu Gln Val Arg Gly Arg Glu Asn Phe Glu Ile Leu 355 360 365 Met Lys Leu Lys Glu Ser Leu Glu Leu Met Glu Leu Val Pro Gln Pro 370 380 Leu Val Asp Ser Tyr Arg Gln Gln Gln Gln Leu Leu Gln Arg Pro Ser 385 390 395 395 His Leu Gln Pro Pro Ser Tyr Gly Pro Val Leu Ser Pro Met Asn Lys
405
415 Val His Gly Gly Val Asn Lys Leu Pro Ser Val Asn Gln Leu Val Gly 420 425 430 Gln Pro Pro Pro His Ser Ser Ala Ala Thr Pro Asn Leu Gly Pro Val 435 440 445 Gly Ser Gly Met Leu Asn Asn His Gly His Ala Val Pro Ala Asn Ser 450 460 Glu Met Thr Ser Ser His Gly Thr Gln Ser Het Val Ser Gly Ser His 465 470 475 480 Cys Thr Pro Pro Pro Pro Tyr His Ala Asp Pro Ser Leu Val Ser Phe 405 490 495 Leu Thr Gly Leu Gly Cys Pro Asn Cys Ile Glu Tyr Phe Thr Ser Gln 500 505 510 Gly Leu Gln Ser Ile Tyr His Leu Gln Asn Leu Thr Ile Glu Asp Leu 515 520 525 Gly Ala Leu Lys Ile Pro Glu Gln Tyr Arg Met Thr Ile Trp Arg Gly 530 535 540 Leu Gln Asp Leu Lys Gln Gly His Asp Tyr Gly Ala Ala Ala Gln Gln 545 550 560 Leu Leu Arg Ser Ser Asn Ala Ala Ala Ile Ser Ile Gly Gly Ser Gly 565 570 575 Glu Leu Gln Arg Gln Arg Val Met Glu Ala Val His Phe Arg Val Arg

WO 97/28186 47 PCT/FR97/00214

	5 6	U		585			590	
HIS Th	Ile Th	r Ile Pr	ne Asn Ar 00	g Gly	Gly Pro	Gly Ala 605	Gly Pro	Asp
Glu Trp 610	Ala As	p Phe Gl	y Phe As 615	p Leu	Pro Asp	Cys Lys 620	Ala Arq	I Lys
Gln Pro 625	lle Ly	e Glu Gl 63		r Glu i	Ala Glu 635	Ile His		
(2) INF	ORMATIO	N POUR L	A SEQ ID	NO: 3:	:			
()	(A) (B) (C)	TERISTIQ LONGUEUR TYPE: ac NOMBRE D CONFIGUR	: 2034 p ide nucl E BRINS:	aires d éique double	ie bases			
(ii) TYPE	DE MOLEC	ULE: ADN	c				
(Vi	ORIGII	NE: DRGANISM	E: Cebus	apella	1			
(ix	(A) 1	reristiq IOM/CLE: EMPLACEMI	CDS		:			
(xi) DESCRI	PTION DE	LA SEQU	JENCE:	SEQ ID 1	NO: 3:		
TGCCTCC	cce ccc	CGCACC C	GCCCGA	G CCTG	TGCTCC 1	TGCGAAGG	GG ACGC	AGCGAA 60
GCCGGGG	ccc ecec	CAGGCC G	GCCGGGA	G GACG	CCGATG C	CCGGAGC	TG CGAC	GCTGC 120
AGAGCGA	GCT GCCC	TCGGAG G	CCGGTGTG	SA GGAA	Met Al	C CAG TO		
					1		5	••••
ACC TCC Thr Ser	CCC GAT Pro Asp 10	GGG GGG Gly Gly	ACC ACG	TTT G Phe G 15	AG CAC C	ידר ידהה ו	Ser Ser	CTC 221
GAA CCA	Pro Asp 10	GIA CIA	Thr Thr	Phe G 15 CTT C Leu P	AG CAC C lu His I	TC TGG I	Ser Ser 20	CTG 221 Leu
GAA CCA Glu Pro	GAC AGC Asp Ser 25	ACC TAC	Thr Thr TTC GAC Phe Asp 30	Phe G 15 CTT C Leu P	AG CAC C lu His I CC CAG T TO Gln S	CCA AGC Core Ser F	Ser Ser 20 CGG GGG Arg Gly	CTG 221 Leu 269 AAT 269
GAA CCA Glu Pro AAT GAG Asn Glu	GAC AGC Asp Ser 25 GTG GTG Val Val	ACC TAC Thr Tyr GGT GGC Gly Gly	Thr Thr TTC GAC Phe Asp 30 ACG GAT Thr Asp 45	TCC AC	AG CAC COLUMN TO THE SECOND TO GIN SECOND THE SECOND TH	TCA AGC COME SET AGC GTC TO SET AGC	Ser Ser 20 CGG GGG Arg Gly TTC CAC The His	CTG 221 Leu AAT 269 ASn CTA 317 Leu
GAA CCA Glu Pro AAT GAG Asn Glu 40 GAG GGC Glu Gly	GAC AGC ASP Ser 25 GTG GTG Val Val ATG ACC Met Thr	ACC TAC Thr Tyr GGT GGC Gly Gly ACA TCT Thr Ser 60	TTC GAC Phe Asp 30 ACG GAT Thr Asp 45 GTC ATG Val Met	TCC AGE SOLUTION OF SOLUTION O	AG CAC CAG TO GLA S GC ATG GET MET A AG TTC A Ln Phe A 65	TCA AGC OF SET AGC GTC TASP Val F	Ser Ser 20 Ser 2	CTG 221 Leu AAT 269 Asn CTA 317 Leu AGC 365 Ser 70
GAA CCA Glu Pro AAT GAG A3n Glu 40 GAG GGC Glu Gly 55 ACC ATG	GAC AGC ASP Ser 25 GTG GTG Val ATG ACC Met Thr GAC CAG ASP GIn CAC GCC	ACC TAC Thr Tyr GGT GGC Gly Gly ACA TCT Thr Ser 60 ATG AGC Met Ser 75	TTC GAC Phe Asp 30 ACG GAT Thr Asp 45 GTC ATG Val Met AGC CGC Ser Arg	TCC AGE SET SET SET SET SET SET SET SET SET SE	AG CAC CAG TO GLA SER MET A AG TTC A AG TTC A AG TTC A GS CC TCG GG AG	CCA AGC CO TO	Ser Ser 20 CGG GGG GGG Gly CTC CAC His CTG AGC Ser Ser CG TAC Tyr 85	CTG 221 Leu 269 AST 269 AST 317 Leu 365 Ser 70 ACC 413 Thr
GAA CCA Glu Pro AAT GAG Asn Glu 40 GAG GGC Glu Gly 55 ACC ATG Thr Met CCG GAG Pro Glu AGC TCC Ser Ser	GAC AGC ASP Ser 25 GTG GTG Val Val ATG ACC Met Thr GAC CAG ASP Gln CAC GCC His Ala 90 ACC TTC	ACC TAC Thr Tyr GGT GGC Gly Gly ACA TCT Thr Ser 60 ATG AGC Met Ser 75 GCC AGC Ala Ser	TTC GAC Phe Asp 30 ACG GAT Thr Asp 45 GTC ATG Val Met AGC CGC Ser Arg GTG CCC Val Pro	TCC AGE CO Ala	AG CAC CAG TO GLA SET AG AG TTC A AG TT	TCA AGC COME Ser	Ser Ser 20 Ser 20 Ser 20 Ser GG GG GG GG GI Ser 20	CTG 221 Leu 269 AAT 269 ASn 317 Leu 365 Ser 70 ACC 413 Thr 461 Pro 461

AGC ACG GCC AAG TCA GCC ACC TGG ACG TAC TCC CCA CTC TTG AAG AAA

605

Ser 135	Thr	Ala	Lys	Ser	Ala 140	Thr	Trp	Thị	Tyr	Ser 145	Pro	Leu	Leu	Lys	Lys 150	
CTC Leu	TAC Tyr	TGC	CAG Gln	ATC Ile 155	GCC Ala	AAG Lys	ACA Thr	TGC Cys	CCC Pro 160	ATC Ile	CAG Gln	ATC Ile	AAG Lys	GTG Val 165	TCC Ser	653
					GGC Gly											701
AAG Lys	GCG Ala	GAG Glu 185	CAC His	GTG Val	ACC Thr	GAC Asp	ATC Ile 190	GTG Val	AAG Lys	CGC Arg	TGC Cys	CCC Pro 195	AAC Asn	CAC His	GAG Glu	749
					AAC Asn											797
					AAT Asn 220											845
					GTC Val											893
ACA Thr	GAA Glu	TTC Phe	ACC Thr 250	ACC Thr	ATC Ile	CTG Leu	TAC Tyr	AAC Asn 255	TTC Phe	ATG Met	TGT Cys	AAC Asn	AGC Ser 260	AGC Ser	TGT Cys	941
GTG Val	GGG Gly	GGC Gly 265	ATG Met	AAC Asn	CGA Ar g	CGG Arg	CCC Pro 270	ATC Ile	CTC Leu	ATC Ile	ATC Ile	ATC Ile 275	ACC Thr	CTG Leu	GAG Glu	989
ACG Thr	CGG Arg 280	GAT Asp	GD y	CAG Gln	GTG Val	CTG Leu 285	GGC Gly	CGC Arg	CGG Arg	TCC Ser	TTC Phe 290	GAG Glu	GLY GGC	CGC Arg	ATC Ile	1037
					CGC Arg 300											1085
					AAT A S N											1133
AAG Lys	CGC Arg	GCC Ala	TTC Phe 330	AAG Lys	CAG Gln	AGT Ser	Pro	CCT Pro 335	GCC Ala	GTC Val	PIO	GCC Ala	CTG Leu 340	GGC Gly	CCG Pro	1181
GGT Gly	GTG Val	AAG Lys 345	AAG Lys	CGG Arg	CGG Arg	CAC His	GGA Gly 350	GAC Asp	GAG Glu	GAC Asp	ACG Thr	TAC Tyr 355	TAC Tyr	C TG Leu	CAG Gln	1229
GTG Val	CGA Arg 360	GGC Gly	CGC Arg	GAG Glu	AAC Asn	TTC Phe 365	GAG Glu	ATC Ile	CTG Leu	ATG Met	AAG Lys 370	CTG Leu	AAG Lys	GAG Glu	AGC Ser	1277
CTG Leu 375	GAG Glu	CTG Leu	ATG Met	GAG Glu	TTG Leu 380	GTG Val	Pro	CAG Gln	CCG Pro	CTG Leu 385	GTA Val	GAC Asp	TCC Ser	TAT Tyr	CGG Arg 390	1325
CAG Gln	CAG Gln	CAG Gln	CAG Gln	CTC Leu 395	CTA Leu	CAG Gln	AGG Arg	CCG Pro	AGT Ser 400	CAC His	CTA Leu	CAG Gln	CCC Pro	CCA Pro 405	TCC Ser	1373
TAC Tyr	GGG Gly	CCG Pro	GTC Val 410	CTC Leu	TCG Ser	Pro	Met	AAC Asn 415	AAG Lys	GTG Val	CAC His	GGG Gly	GGC Gly 420	GTG Val	AAC Asn	1421
AAG	CTG	ccc	TCC	GTC	AAC	CAG	CTG	GTG	GGC	CAG	CCT	ccc	ccs	CAC	AGC	1469

WO 97/28186

Lys Leu Pro Ser Val Asn Gln Leu Val Gly Gln Pro Pro Pro His Ser 425 430 - 435	
TCG GCA GCT ACA CCC AAC CTG GGA CCT GTG GGC TCT GGG ATG CTC AAC Ser Ala Ala Thr Pro Asn Leu Gly Pro Val Gly Ser Gly Met Leu Asn 440 445 450	1517
AAC CAC GGC CAC GCA GTG CCA GCC AAC AGC GAG ATG ACC AGC AGC CAC ASN His Gly His Ala Val Pro Ala Asn Ser Glu Met Thr Ser Ser His 465 470	1565
GGC ACC CAG TCC ATG GTC TCG GGG TCC CAC TGC ACT CCG CCA CCC CCC Gly Thr Gln Ser Met Val Ser Gly Ser His Cys Thr Pro Pro Pro 475 480 485	1613
TAC CAC GCC GAC CCC AGC CTC GTC AGG ACC TGG GGG CCC TGAAGATCCC Tyr His Ala Asp Pro Ser Leu Val Arg Thr Trp Gly Pro 490 495	1662
CGAGCAGTAT CGCATGACCA TCTGGCGGGG CCTGCAGGAC CTGAAGCAGG GCCACGACTA	1722
CGGCGCCGCC GCGCAGCAGC TGCTCCGCTC CAGCAACGCG GCCGCCATTT CCATCGGCGG	1782
CTCCGGGGAG CTGCAGCGCC AGCGGGTCAT GGAGGCCGTG CACTTCCGCG TGCGCCACAC	1842
CATCACCATC CCCAACCGCG GCGGCCCCGG CGCCGGCCCC GACGAGTGGG CGGACTTCGG	1902
CTTCGACCTG CCCGACTGCA AGGCCCGCAA GCAGCCCATC AAGGAGGAGT TCACGGAGGC	1962
CGAGATCCAC TGAGGGGCCG GGCCCAGCCA GAGCCTGTGC CACCGCCCAG AGACCCAGGC	2022
CGCCTCGCTC TC	

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 4:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 499 acides aminés(B) TYPE: acide aminé

 - (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: protéine

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

Met Ala Gln Ser Thr Thr Thr Ser Pro Asp Gly Gly Thr Thr Phe Glu 1 5 15

His Leu Trp Ser Ser Leu Glu Pro Asp Ser Thr Tyr Phe Asp Leu Pro 20 25 30

Gln Ser Ser Arg Gly Asn Asn Glu Val Val Gly Gly Thr Asp Ser Ser 35 40 45

Met Asp Val Phe His Leu Glu Gly Met Thr Thr Ser Val Met Ala Gln 50 60

Phe Asn Leu Leu Ser Ser Thr Met Asp Gln Met Ser Ser Arg Ala Ala 65 70 75 80

Ser Ala Ser Pro Tyr Thr Pro Glu His Ala Ala Ser Val Pro Thr His 85 90 95

Ser Pro Tyr Ala Gln Pro Ser Ser Thr Phe Asp Thr Met Ser Pro Ala 100 105 110

Pro Val Ile Pro Ser Asn Thr Asp Tyr Pro Gly Pro His His Phe Glu 115 120 125

Val Thr Phe Gln Gln Ser Ser Thr Ala Lys Ser Ala Thr Trp Thr Tyr 130 140 ·

Ser Pro Leu Leu Lys Lys Leu Tyr Cys Gln Ile Ala Lys Thr Cys Pro 145 150 155 160 Ile Gln Ile Lys Val Ser Ala Pro Pro Pro Pro Gly Thr Ala Ile Arg 165 170 175 Ala Met Pro Val Tyr Lys Lys Ala Glu His Val Thr Asp Ile Val Lys 180 190 Arg Cys Pro Asn His Glu Leu Gly Arg Asp Fhe Asn Glu Gly Gln Ser 195 200 205 Ala Pro Ala Ser His Leu Ile Arg Val Glu Gly Asn Asn Leu Ser Gln 210 215 220 Tyr Val Asp Asp Pro Val Thr Gly Arg Gln Ser Val Val Pro Tyr 225 230 235 240 Glu Pro Pro Gln Val Gly Thr Glu Phe Thr Thr Ile Leu Tyr Asn Phe 245 255 Met Cys Asn Ser Ser Cys Val Gly Gly Met Asn Arg Arg Pro Ile Leu 260 265 270 Ile Ile Ile Thr Leu Glu Thr Arg Asp Gly Gln Val Leu Gly Arg Arg 275 280 285 Ser Phe Glu Gly Arg Ile Cys Ala Cys Pro Gly Arg Asp Arg Lys Ala 290 295 300 Asp Glu Asp His Tyr Arg Glu Gln Gln Ala Leu Asn Glu Ser Ser Ala 305 310 315 320 Lys Asn Gly Ala Ala Ser Lys Arg Ala Phe Lys Gln Ser Pro Pro Ala 325 330 335 Val Pro Ala Leu Gly Pro Gly Val Lys Lys Arg Arg His Gly Asp Glu 340 345 350 Asp Thr Tyr Tyr Leu Gln Val Arg Gly Arg Glu Asn Phe Glu Ile Leu 355 360 365 Met Lys Leu Lys Glu Ser Leu Glu Leu Met Glu Leu Val Pro Gln Pro 370 380 Leu Val Asp Ser Tyr Arg Gln Gln Gln Gln Leu Leu Gln Arg Pro Ser 385 395 400 His Leu Gln Pro Pro Ser Tyr Gly Pro Val Leu Ser Pro Met Asn Lys 405 410 415 Val His Gly Gly Val Asn Lys Leu Pro Ser Val Asn Gln Leu Val Gly 420 425 430 Gln Pro Pro Pro His Ser Ser Ala Ala Thr Pro Asn Leu Gly Pro Val 435 440 445 Gly Ser Gly Met Leu Asn Asn His Gly His Ala Val Pro Ala Asn Ser 450 460 Glu Met Thr Ser Ser His Gly Thr Gln Ser Met Val Ser Gly Ser His 465 470 475 480 Cys Thr Pro Pro Pro Pro Tyr His Ala Asp Pro Ser Leu Val Arg Thr 485 490 495 Trp Gly Pro

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 5:

	(i) C	(A) (B) (C)		UEUR : ac RE D	: 21 ide E BR	56 p nucl INS:	aire éiqu dou	ble		es					
	(1	1) T	YPE	DE M	OLEC	ULE:	ADN	c								
	(v		RIGI (A)	NE : ORGA	NISM	E: H	omo	sapi	ens							
	(i		(A)	TERI: NOM/ EMPL	CLE:	CDS										
	(x	i) D	ESCR	IPTI	ON D	E LA	SEQ	JENC	E: 51	EQ II	ои о	: 5:				
GC	GAGC	IGCC	CIC	GGAG	SCC (GCG1	rees	A A		: Ala				Al	ACC Thr	53
TC(CC Pr	GA' S Asj	p Gly	s GGG y Gly	ACC Thi	C ACC	777 Phe	Gli	G CAC	CTC Lev	TGC Tr	S AGO Sea	Sea	CTC	G GAA 1 Glu	101
CCA Pro	GAG Asj 25	2 Se1	ACC Thi	TAC Tyl	TTC Phe	GAC Asp	Let	CCC Pro	CAG Gln	TCA Ser	AGC Ser	Arq	G GGC	AAT Asr	TAA 1 neA 1	149
GAG Glu 40	va.	G GTC	G13	GGA Gly	ACC Thr 45	: Asp	TCC Ser	AGC Ser	ATG Met	GAC Asp 50	Val	TTC Phe	CAC His	CTC Leu	GAG Glu 55	197
G1 y	ATC Met	ACT Thi	ACA Thr	TCT Ser 60	· Val	ATG Met	GCC Ala	CAG Gln	TTC Phe 65	acA	CTG	CTG Leu	AGC Ser	AGC Ser 70	ACC	245
ATG Met	GAC Asp	CAG Gln	ATG Met 75	: Ser	AGC Ser	CGC	GCG Ala	GCC Ala 80	Ser	GCC	AGC Ser	Pro	TAC Tyr 85	Thr	Pro	293
GAG Glu	His	GCC Ala 90	Ala	AGC Ser	GTG Val	Pro	ACC Thr 95	CAC His	TCG Ser	Pro	TAC Tyr	GCA Ala 100	Gln	Pro	AGC Ser	341
ser	105	Pne	Asp	Thr	Met	Ser 110	Pro	Ala	Pro	Val	11e 115	Pro	Ser	Asn	ACC Thr	389
120	TAT	Pro	GIĀ	PIO	H13	His	Phe	Glu	GTC Val	Thr 130	Phe	Gln	Gln	Ser	Ser 135	437
ACG Thr	GCC Ala	AAG Lys	TCA Ser	GCC Ala 140	ACC	TGG Trp	ACG Thr	TAC Tyr	TCC Ser 145	CCG Pro	CTC Leu	TTG Leu	AAG Lys	AAA Lys 150	CTC Leu	485
TAC Tyr	TGC Cys	CAG Gln	ATC Ile 155	GCC Ala	AAG Lys	ACA Thr	TGC Cys	CCC Pro 160	ATC Ile	CAG Gln	ATC Ile	AAG Lys	GTG Val 165	TCC Ser	ACC Thr	533
	110	170	PIO	GIÀ	Thr	ALA	11e 175	Arg	GCC Ala	Met	Pro	Val 180	Tyr	Lys	Lys	581
GCG Ala	GAG Glu 185	CAC His	GTG Val	ACC Thr	GAC Asp	GTC Val 190	GTG Val	AAA Lys	CGC Arg	TGC Cys	CCC Pro 195	AAC Asn	CAC His	GAG Glu	CTC Leu	629
GGG	AGG	GAC	TTC	AAC	GAA	GGA	CAG	TCT	GCT	CCA	GCC	AGC	CAC	CTC	ATC	677

Gly	Arg	Asp	Phe	Asn	Glu	Gly	Gln	ser	Ala	Pro	Ala	Ser	His	Leu	Ile	
200		C			205					210					215	
					AAT Asn											725
					GTG Val											773
					CTG Leu											821
					CGG Arg											869
	Asp				CTG Leu 285											917
					GAC Asp											965
					GAG Glu											1013
					AGC Ser											1061
					CAT His											1109
					TTT Phe 365											1157
					GTG Val											1205
					CAG Gln											1253
					CCC Pro											1301
					CAG Gln											1349
GCA Ala 440	GCT Ala	ACA Thr	CCC Pro	AAC Asn	CTG Leu 445	GGG Gly	CCC Pro	GTG Val	GGC G1 y	CCC Pro 450	GG G	ATG Met	CTC Leu	AAC Asn	AAC Asn 455	1397
CAT His	GCGC	CAC His	GCA Ala	GTG Val 460	CCA Pro	GCC Ala	AAC Asn	G1 y	GAG Glu 465	ATG Met	AGC Ser	AGC Ser	AGC Ser	CAC His 470	AGC Ser	1445
GCC Ala	CAG Gln	TCC Ser	ATG Met 475	GTC Val	TCG Ser	GGG Gly	TCC Ser	CAC His 480	TGC Cys	ACT Thr	CCG Pro	CCA Pro	CCC Pro 485	CCC Pro	TAC Tyr	1493
CAC	GCC	GAC	ccc	AGC	CTC	GTC	agt	TTT	TTA	ACA	GGA	TTG	GGG	TGT	CCA	1541

53 WO 97/28186 PCT/FR97/00214

His	Ala	Asp 490	Pro	Ser	Leu	Val	Ser 495	Phe.	Leu	Thr	Gly	Leu 500	Gly	Cys	Pro	
AAC Asn	TGC Cys 505	ATC Ile	GAG Glu	TAT Tyr	TTC Phe	ACC Thr 510	TCC Ser	CAA Gln	GGG Gly	TTA Leu	CAG Gln 515	AGC Ser	ATT Ile	TAC Tyr	CAC	1589
CTG Leu 520	CAG Gln	AAC Asn	CTG Leu	ACC Thr	ATT Ile 525	GAG Glu	GAC Asp	CTG Leu	GGG Gly	GCC Ala 530	CTG Leu	AAG Lys	ATC Ile	CCC Pro	GAG Glu 535	1637
CAG Gln	TAC Tyr	CGC Arg	ATG Met	ACC Thr 540	ATC Ile	TGG Trp	CGG Arg	GGC Gly	CTG Leu 545	CAG Gln	GAC Asp	CTG Leu	AAG Lys	CAG Gln 550	GGC Gly	1685
CAC His	GAC Asp	TAC Tyr	AGC Ser 555	ACC Thr	GCG Ala	CAG Gln	CAG Gln	CTG Leu 560	CTC Leu	CGC Arg	TCT Ser	AGC Ser	AAC Asn 565	GCG Ala	GCC Ala	1733
ACC Thr	ATC Ile	TCC Ser 570	ATC Ile	G) y	GGC Gly	TCA Ser	GGG Gly 575	GAA Glu	CTG Leu	CAG Gln	CGC Arg	CAG Gln 580	CGG Ar g	GTC Val	ATG Met	1781
GAG Glu	GCC Ala 585	GTG Val	CAC His	TTC Phe	CGC Arg	GTG Val 590	CGC Arg	CAC His	ACC Thr	ATC Ile	ACC Thr 595	ATC Ile	CCC Pro	AAC Asn	CGC Arg	1829
GGC G1 y 600	GGC G1 y	CCA Pro	el y GGC	GGC GLy	GGC Gly 605	CCT Pro	GAC Asp	GAG Glu	TGG Trp	GCG Ala 610	GAC Asp	TTC Phe	GEC GEC	TTC Phe	GAC Asp 615	1877
CTG Leu	CCC Pro	GAC Asp	TGC Cys	AAG Lys 620	GCC Ala	CGC Ar g	aag Lys	CAG Gln	CCC Pro 625	ATC Ile	AAG Lys	GAG Glu	Glu	TTC Phe 630	ACG Thr	1925
GAG Glu	GCC Ala	Glu	ATC Ile 635	CAC His	TGAG	GGCC	TC G	CCIG	GCT G	C AG	CCTG	CGCC	ACC	eccc	AGA	1980
FACC	CAAG	CT G	CCTC	CCCT	c Tc	CTTC	CTGT	GTG	TCCA	AAA	CIGC	CTCA	GG A	GGCA	GGACC	2040
															ecccc	2100
\GGA	AAGG	cc c	AGCC.	ACCG.	A AG	CCGC	CTGT	GGA	CAGC	CTG :	AGTC	ACCT	GC A	GAAC	С	2156

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 6:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 636 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

Met Ala Gln Ser Thr Ala Thr Ser Pro Asp Gly Gly Thr Thr Phe Glu 1 5 15

His Leu Trp Ser Ser Leu Glu Pro Asp Ser Thr Tyr Phe Asp Leu Pro 20 25 30

Gln Ser Ser Arg Gly Asn Asn Glu Val Val Gly Gly Thr Asp Ser Ser 35 40 45

Met Asp Val Phe His Leu Glu Gly Met Thr Thr Ser Val Met Ala Gln 50 60

Phe Asn Leu Leu Ser Ser Thr Met Asp Gln Met Ser Ser Arg Ala Ala 65 70 75 80

Ser Ala Ser Pro Tyr Thr Pro Glu His Ala Ala Ser Val Pro Thr His 85 90 95 Ser Pro Tyr Ala Gln Pro Ser Ser Thr Phe Asp Thr Met Ser Pro Ala 100 105 110Pro Val Ile Pro Ser Asn Thr Asp Tyr Pro Gly Pro His His Phe Glu 115 120 125 Val Thr Phe Gln Gln Ser Ser Thr Ala Lys Ser Ala Thr Trp Thr Tyr 130 140 Ser Pro Leu Leu Lys Lys Leu Tyr Cys Gln Ile Ala Lys Thr Cys Pro 145 150 155 The Gln He Lys Val Ser Thr Pro Pro Pro Pro Gly Thr Ala He Arg 165 170 175 Ala Met Pro Val Tyr Lys Lys Ala Glu His Val Thr Asp Val Val Lys 180 195 190 Arg Cys Pro Asn His Glu Leu Gly Arg Asp Phe Asn Glu Gly Gln Ser 195 200 205 Ala Pro Ala Ser His Leu Ile Arg Val Glu Gly Asn Asn Leu Ser Gln 210 215 220 Tyr Val Asp Asp Pro Val Thr Gly Arg Gln Ser Val Val Val Pro Tyr 225 230 235 240 Glu Pro Pro Gln Val Gly Thr Glu Phe Thr Thr Ile Leu Tyr Asn Phe 245 250 255 Met Cys Asn Ser Ser Cys Val Gly Gly Met Asn Arg Arg Pro Ile Leu 260 265 270 Ile Ile Ile Thr Leu Glu Met Arg Asp Gly Gln Val Leu Gly Arg Arg 275 280 285 Ser Phe Glu Gly Arg Ile Cys Ala Cys Pro Gly Arg Asp Arg Lys Ala 290 295 300 Asp Glu Asp His Tyr Arg Glu Gln Gln Ala Leu Asn Glu Ser Ser Ala 305 315 320 Lys Asn Gly Ala Ala Ser Lys Arg Ala Phe Lys Gln Ser Pro Pro Ala 325 330 335Val Pro Ala Leu Gly Ala Gly Val Lys Lys Arg Arg His Gly Asp Glu 340 345 350 Asp Thr Tyr Tyr Leu Gln Val Arg Gly Arg Glu Asn Phe Glu Ile Leu 355 360 365 Met Lys Leu Lys Glu Ser Leu Glu Leu Met Glu Leu Val Pro Gln Pro 370 380 Leu Val Asp Ser Tyr Arg Gln Gln Gln Gln Leu Leu Gln Arg Pro Ser 385 395 400 His Leu Gln Pro Pro Ser Tyr Gly Pro Val Leu Ser Pro Met Asn Lys
405 410 415 Val His Gly Gly Met Asn Lys Leu Pro Ser Val Asn Gln Leu Val Gly 420 425 430 Gln Pro Pro Pro His Ser Ser Ala Ala Thr Pro Asn Leu Gly Pro Val 435 440 445 Gly Pro Gly Met Leu Asn Asn His Gly His Ala Val Pro Ala Asn Gly 450 460

G1:	u Me 5	t Ser	. Ser	Ser	His 470	Ser	Ala	Gln	Ser	Met 475	Val	. Ser	Gly	Ser	His 480	
Cy:	s Th	r Pro	Pro	Pro 485	Pro	Tyr	His	Ala	Asp 490	Pro	Ser	Leu	Val	Ser 495	Phe	
Let	u Thi	r Gly	Leu 500	Gly	Cys	Pro	Asn	Cys 505	Ile	Glu	Туг	Phe	Thr 510	Ser	Gln	
Gly	y Let	Gln 515	Ser	Ile	Tyr	His	Leu 520	Gln	Asn	Leu	Thr	Ile 525	Glu	Asp	Leu	
Gly	/ Ala 530	Leu	Lys	Ile	Pro	Glu 535	Gln	Tyr	Arg	Met	Thr 540	Ile	Trp	Arg	Gly	
Leu 545	ı Glm	Asp	Leu	Lys	Gln 550	Gly	His	Asp	Tyr	Ser 555	Thr	Ala	Gln	Gln	Leu 560	
Leu	ı Arg	Ser	Ser	Asn 565	Ala	Ala	Thr	Ile	Ser 570	Ile	Gly	Gly	Ser	Gly 575	Glu	
Leu	Gln	Arg	Gln 580	Arg	Val	Met	Glu	Ala 585	Val	His	Phe	Arg	Val 590	Arg	His	
Thr	Ile	Thr 595	Ile	Pro	neA	Arg	Gly 600	Gly	Pro	Gly	Gly	Gly 605	Pro	qeA	Glu	
Trp	Ala 610	Asp	Phe	Gly	Phe	A3p 615	Leu	Pro	qeA	Cys	Lys 620	Ala	Arg	Lys	Gln	
Pro 625	Ile	Lys	Glu	Glu	Phe 630	Thr	Glu	Ala	Glu	Ile 635	His					
(2)	INF	ORMAI	MOIT	POUR	LA	SEQ	ID N	io: 7	:							
	(i)	(E	CACTE L) LO L) IY L) NO L) CO	ngue Pe : Mbre	UR: acid DE	2040 e nu Brin	pai cléi S: d	que que	de b e	: ases						
	(ii)	TYP	E DE	MOL	ECUL	E: A	DNc									
		ORI		:				culu	5							
	(ix)	CAR (A		RIST: M/CLI	ique 3: Ci	ADD:	TIO	NELL								
	(xi)	DES	CRIP	TION	DE I	A SI	EQUE	NCE:	SEQ	ID N	70: T	7:				
TGAT	CTCC	CT G	TGGC	TGC	L GGG	GACI	GAG	CCAC	GGA	TA G	ATG	CCTG	A GA	ccc	AAGG	60
GACA	CCCA	AG G	AAACO	TTGC	TGG	CTT	GAG	AAAC	GGA1	CG 1	CTC	CTCC	T GC	CCA	IGAGA	120
AGC .	ATG Met	TGT 1 Cys 1	ATG C	GC C	CT G ro V	TG T	AT C	SAA 1 Slu S	CC 1	TG G eu G	GG (AG G	CC C	AG 1	TC he 15	168
AAT 1	TTG (Leu 1	CTC # Leu S	2	GT G er A 20	CC A la M	IG G	AC C	AG A	IG G let G 25	GC A	GC C er A	GT G	la A	CC C la P 30	CG To	216
GCG / Ala s	AGC (Ser I	Pro 1	AC A yr T 35	cc c	CG G	AG C lu H	T2 W	CC G la A 40	CC A la S	GC G er A	CG C la P	ro T	сс с. hr н 45	AC T	CG er	264
CCC 1	TAC C	CG C La G 50	AG C	CC A	GC TO	er 1	CC T hr P 55	TC G he A	AC A	CC A	et S	CT CO er P: 60	CG GG	CG C	CT TO	312

GTC Val	ATC Ile 65	CCT Pro	TCC Ser	AAT Asn	ACC Thr	GAC Asp 70	Tyr	cċc Pro	GGC Gly	CCC Pro	CAC His 75	CAC His	TTC Phe	GAG Glu	GTC Val	363
ACC Thr 80	Phe	CAG Gln	CAG Gln	TCG Ser	AGC Ser 85	ACT Thr	GCC Ala	AAG Lys	TCG Ser	GCC Ala 90	Thr	TGG Trp	ACA Thr	TAC	TCC Ser 95	408
CCA Pro	CTC Leu	TTG Leu	AAG Lys	AAG Lys 100	Leu	TAC Tyr	TGT Cys	CAG Gln	ATT Ile 105	GCT Ala	AAG Lys	ACA Thr	TGC Cys	CCC Pro 110	ATC Ile	456
						CCA Pro										504
						GCA Ala										552
						GGA Gly 150										600
CCG Pro 160	GCT Ala	AGC Ser	CAC His	CTC Leu	ATC Ile 165	CGT Arg	GTA Val	GAA Glu	GGC Gly	AAC Asn 170	AAC Asn	CTC Leu	GCC Ala	CAG Gln	TAC Tyr 175	648
GTG Val	GAT Asp	GAC Asp	CCT Pro	GTC Val 180	ACC Thr	GGA Gly	AGG Arg	CAG Gln	AGT Ser 185	GTG Val	GTT Val	GTG Val	CCG Pro	TAT Tyr 190	GAA Glu	696
						GAA Glu										744
TGT Cys	AAC Asn	AGC Ser 210	AGC Ser	TGT Cys	GTG Val	GGG Gly	GGC Gly 215	ATG Met	AAT Asn	CGG Arg	AGG Arg	CCC Pro- 220	ATC Ile	CTT Leu	GTC Val	792
ATC Ile	ATC Ile 225	ACC Thr	CTG Leu	GAG Glu	ACC Thr	CGG Arg 230	GAT QeA	GGA Gly	CAG Gln	GTC Val	CTG Leu 235	GGC Gly	CGC Arg	CGG Arg	TCT Ser	840
TTC Phe 240	GAG Glu	GGT Gly	CGC Arg	ATC Ile	TGT Cys 245	GCC Ala	TGT Cys	CCT Pro	ej A eec	CGT Arg 250	GAC Asp	CGC Arg	AAA Lys	GCT Ala	GAT Asp 255	888
GAA Glu	GAC Asp	CAT His	TAC Tyr	CGG Arg 260	GAG Glu	CAA Gln	CAG Gln	GCT Ala	CTG Leu 265	AAT Asn	GAA Glu	AGT Ser	ACC Thr	ACC Thr 270	AAA Lys	936
AAT Asn	GGA Gly	GCT Ala	GCC Ala 275	AGC Ser	AAA Lys	CGT Arg	GCA Ala	TTC Phe 280	AAG Lys	CAG Gln	AGC Ser	Pro Pro	CCT Pro 285	GCC Ala	ATC Ile	984
CCT Pro	CCC	CTC			220	CTC	220	225	DCD.	cec	CAC	ccc	GAC	CRC	CBC	1032
	Ala	Leu 290	GLY	Thr	AAC	Val	Lys 295	Lys	Arg	Arg	His	Gly 300	Asp	Glu	Asp	1032
ATG	Ala	Leu 290 TAC	Gly ATG	Thr	Asn	Val CGA Arg 310	Lys 295 GGC	Lys	Arg GAG	Arg	His TTT	Gly 300 GAG	Asp ATC	Glu TTG	Asp ATG	1080
ATG Met	TTC Phe 305	TAC Tyr	Gly ATG Met	CAC His	GTG Val	Val CGA Arg	Lys 295 GGC Gly	Lys CGG Arg	GAG GLU GAG	ARG AAC ASD	TTT Phe 315	Gly 300 GAG Glu	Asp ATC Ile	TTG Leu	A3p ATG Met	

AG:	CA	CT	G CA	e čc.	T CC	A TCC	TAI	GGC	cco	GTO	CTO	TCC	: ccz	ATC	AAC	1224
Se	r Hi	s Le	35.	n Pro	o Pr	o Ser	Tyr	360	Pro	Va]	Let	ı Sez	365		Asn	
AA(G GT/	A CA(L Hi: 37(9 G1	r GG: y Gl:	r GTG y Val	C AAC L Asn	Lys 375	Leu	CCC Pro	TCC Ser	GTC Val	AAC Asn 380	Glr	CTC Leu	GTG Val	1272
GG(CAC Gl: 385	1 Pro	CCC Pro	CCC Pro	G CAC	390	Ser	GCA Ala	GCT Ala	GGG	95 395	Asn	CTG Leu	GGG Gly	ccc Pro	1320
ATC Met 400	: G13	TCC Sei	GGC Gly	ATO Met	Leu 405	AAC Asn	AGC Ser	CAC His	GGC Gly	CAC His 410	Ser	ATG Met	CCG Pro	GCC Ala	AAT Asn 415	1368
GGT Gly	GAC Glu	ATC Met	AA1 Asr	GGA Gly 420	/ Gly	CAC His	AGC Ser	TCC Ser	CAG Gln 425	Thr	ATG Met	GTT Val	TCG Ser	GGA Gly 430	Ser	1416
CAC His	TGC Cys	ACC Thr	Pro 435	Pro	CCC Pro	CCC Pro	TAT Tyr	CAT His 440	Ala	GAC Asp	CCC Pro	AGC Ser	CTC Leu 445	GTC Val	AGT Ser	1464
TTT Phe	TTG Leu	Thr 450	GIY	TTG Leu	GGG	Cys	CCA Pro 455	AAC Asn	TGC Cys	ATC Ile	GAG Glu	TGC Cys 460	TTC Phe	ACT Thr	TCC Ser	1512
CAA Gln	GGG Gly 465	Leu	CAG Gln	AGC Ser	ATC	TAC Tyr 470	CAC His	CTG Leu	CAG Gln	AAC Asn	CTT Leu 475	ACC Thr	ATC Ile	GAG Glu	GAC Asp	1560
CTT Leu 480	GIY	GCT Ala	CTG Leu	AAG Lys	GTC Val 485	CCT Pro	GAC Asp	CAG Gln	TAC Tyr	CGT Arg 490	ATG Met	ACC Thr	ATC Ile	TGG Trp	AGG Arg 495	1608
GGC Gly	CTA Leu	CAG Gln	GAC Asp	CTG Leu 500	AAG Lys	CAG Gln	AGC Ser	CAT His	GAC Asp 505	TGC Cys	GGC Gly	CAG Gln	CAA Gln	CTG Leu 510	CTA Leu	1656
CGC Arg	TCC Ser	AGC Ser	AGC Ser 515	AAC Asn	GCG Ala	GCC Ala	ACC Thr	ATC Ile 520	TCC Ser	ATC Ile	GGC Gly	GGC Gly	TCT Ser 525	GGC Gly	GAG Glu	1704
CTG Leu	CAG Gln	CGG Arg 530	CAG Gln	CGG Arg	GTC Val	ATG Met	GAA Glu 535	GCC Ala	GTG Val	CAT His	TTC Phe	CGT Arg 540	GTG Val	CGC Arg	CAC His	1752
ACC Thr	ATC Ile 545	ACA Thr	ATC Ile	CCC Pro	AAC Asn	CGT Arg 550	GGA Gly	ej à eec	GCA Ala	Gly	GCG Ala 555	GTG Val	ACA Thr	GGT Gly	CCC Pro	1800
560	GIU	ırp	Αια	АЗР	565	G1 y	Phe	Азр	Leu	Pro 570	Asp	Cys	Lys	Ser	CGT Arg 575	1848
AAG Lys	CAG Gln	CCC Pro	ATC Ile	AAA Lys 580	GAG Glu	GAG Glu	TTC Phe	Thr	GAG Glu 585	ACA Thr	GAG . Glu	AGC Ser	CAC His			1890
															TGGGA	
									CCTT	CTG (CCGG	ATGC	CA T	TCCT	GAAGG	2010
GAAG	TCGC	TC A	TGAA	CTAA	C TC	CCTC	TTGG									2040

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 8:

⁽i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 589 acides aminés

WO 97/28186 58 PCT/FR97/00214

- (B) TYPE: acide amine (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:

Met Cys Met Gly Pro Val Tyr Glu Ser Leu Gly Gln Ala Gln Phe Asn 1 5 10 Leu Leu Ser Ser Ala Met Asp Gln Met Gly Ser Arg Ala Ala Pro Ala 20 25 30Ser Pro Tyr Thr Pro Glu His Ala Ala Ser Ala Pro Thr His Ser Pro $35 \hspace{1cm} 40 \hspace{1cm} 45$ Tyr Ala Gln Pro Ser Ser Thr Phe Asp Thr Met Ser Pro Ala Pro Val 50 55 60 Ile Pro Ser Asn Thr Asp Tyr Pro Gly Pro His His Phe Glu Val Thr
65 70 75 80 Phe Gln Gln Ser Ser Thr Ala Lys Ser Ala Thr Trp Thr Tyr Ser Pro 85 90 95 Leu Leu Lys Lys Leu Tyr Cys Gln Ile Ala Lys Thr Cys Pro Ile Gln 100 105 110 Ile Lys Val Ser Thr Pro Pro Pro Pro Gly Thr Ala Ile Arg Ala Met 115 120 125 Pro Val Tyr Lys Lys Ala Glu His Val Thr Asp Ile Val Lys Arg Cys 130 135 140 Pro Asn His Glu Leu Gly Arg Asp Phe Asn Glu Gly Gln Ser Ala Pro 145 150 155 160 Ala Ser His Leu Ile Arg Val Glu Gly Asn Asn Leu Ala Gln Tyr Val 165 170 175Asp Asp Pro Val Thr Gly Arg Gln Ser Val Val Val Pro Tyr Glu Pro 180 185 190 Pro Gln Val Gly Thr Glu Phe Thr Thr Ile Leu Tyr Asn Phe Met Cys 195 200 205 Asn Ser Ser Cys Val Gly Gly Met Asn Arg Arg Pro Ile Leu Val Ile 210 220 Ile Thr Leu Glu Thr Arg Asp Gly Gln Val Leu Gly Arg Arg Ser Phe 225 230 240 Glu Gly Arg Ile Cys Ala Cys Pro Gly Arg Asp Arg Lys Ala Asp Glu 245 255 Asp His Tyr Arg Glu Gln Gln Ala Leu Asn Glu Ser Thr Thr Lys Asn 260 265 270 Gly Ala Ala Ser Lys Arg Ala Phe Lys Gln Ser Pro Pro Ala Ile Pro 275 280 285 Ala Leu Gly Thr Asn Val Lys Lys Arg Arg His Gly Asp Glu Asp Met 290 295 300 Phe Tyr Met His Val Arg Gly Arg Glu Asn Phe Glu Ile Leu Met Lys 305 310 315 Val Lys Glu Ser Leu Glu Leu Met Glu Leu Val Pro Gln Pro Leu Val 325 330 335

Asp Ser Tyr Arg Gln Gln Gln Gln Gln Leu Leu Gln Arg Pro Ser 340 345 350

His	. Leu	355 355	n Pro	Pro	Se:	Tyr	Gly 360	Pro	Val	Leu	1 Ser	Pro 365	Met	: Asn	Lys
Val	. His 370	Gly	/ Gl	/ Val	. Asn	Lys 375	Leu	Pro	Ser	Val	. Asn 380	Gln	Leu	Val	Gly
Gln 385	Pro	Pro	Pro	His	Ser 390	Ser	Ala	Ala	Gly	Pro 395	Asn	Leu	Gly	Pro	Met 400
Gly	Ser	Gly	Met	Leu 405	Asn	Ser	His	Gly	His 410	Ser	Met	Pro	Ala	Asn 415	Gly
Glu	Met	neA	Gly 420	Gly	His	Ser	Ser	Gln 425	Thr	Met	Val	Ser	Gly 430	Ser	His
Cys	Thr	Pro 435	Pro	Pro	Pro	Tyr	His 440	Ala	Asp	Pro	Ser	Leu 445	Val	Ser	Phe
Leu	Thr 450	Gly	Leu	Gly	Суз	Pro 455	Asn	Суз	Ile	Glu	Cys 460	Phe	Thr	Ser	Gln
Gly 465	Leu	Gln	Ser	Ile	Tyr 470	His	Leu	Gln	Asn	Leu 475	Thr	Ile	Glu	Asp	Leu 480
Gl y	Ala	Leu	Lys	Val 485	Pro	Asp	Gln	Tyr	Arg 490	Met	Thr	Ile	Trp	Arg 495	Gly
Leu	Gln	Дзр	Leu 500	Lys	Gln	Ser	His	Asp 505	Cys	Gly	Gln	Gln	Leu 510	Leu	Arg
Ser	Ser	Ser 515	Asn	Ala	Ala	Thr	11e 520	Ser	Ile	Gly	Gly	Ser 525	Gly	Glu	Leu
Gln	Arg 530	Gln	Arg	Val	Met	Glu 535	Ala	Val	His	Phe	Arg 540	Val	Arg	His	Thr
11e 545	Thr	Ile	Pro	Asn	Arg 550	Gly	Gly	Ala	Gly	Ala 555	Val	Thr	Gly		Asp 560
3lu	Trp	Ala	Asp	Phe 565	G1 y	Phe	qeA	Leu	Pro 570	Asp	eyo	Lys	Ser	Arg 575	Lys
51n	Pro	Ile	Lys 580	Glu	Glu	Phe	Thr	Glu 585	Thr	Glu	Ser	His			

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 9:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 (A) LONGUEUR: 758 paires de bases
 (B) TYPE: acide nucléique
 (C) NOMBRE DE BRINS: double
 (D) CONFIGURATION: linéaire

 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Mus musculus
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 (A) NOM/CLE: CDS
 (B) EMPLACEMENT: 389..757
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:

TGGTCCCGCT TCGACCAAGA CTCCGGCTAC CAGCTTGCGG GCCCCGCGGA GGAGGAGACC 60 CCGCTGGGGC TAGCTGGGCG ACGCGCGCCA AGCGGCGGCG GGAAGGAGGC GGGAGGAGCG 120 GGGCCCGAGA CCCCGACTCG GGCAGAGCCA GCTGGGGAGG CGGGGCGCGC GTGGGAGCCA 180

GGG	GCCC	GGG	TGGC	CGGC	CC T	сстс	CGCC	A CG	GCTG	AGTG	ccc	GCGC	TGC	CTTC	CCGC	:G	240
GTC	CGCC.	AAG	AAAG	GCGC	TA A	GCCT	GCGG	C AG	TCCC	CTCG	CCG	CCGC	CTC	CCTG	CTCC	GC .	300
ACC	CTTA	TAA	CCCG	CCGT	CC C	GCAT	CCAG	G CG	AGGA	GGCA	ACG	CTGC	AGC	CCAG	cccr	:G	360
CCG.	ACGC	CGA	CGCC	CGGC	CC G	GAGC:	AGA .	ATG . Met l	AGC Ser	GGC Gly	AGC Ser	GTT Val 5	GGG Gly	GAG Glu	ATG Met		412
GCC Ala	CAG Gln 10	ACC	TCT	TCT Ser	TCC Ser	TCC Ser 15	TCC Ser	TCC Ser	ACC Thr	TTC Phe	GAG Glu 20	His	CTG Leu	TGG	AGT Ser		460
TCT Ser 25	CTA Leu	GAG Glu	CCA Pro	GAC Asp	AGC Ser 30	ACC Thr	TAC Tyr	TTT Phe	GAC Asp	CTC Leu 35	Pro	CAG Gln	CCC Pro	AGC Ser	CAA Gln 40		508
GGG Gly	ACT Thr	AGC Ser	GAG Glu	GCA Ala 45	TCA Ser	GGC Gly	AGC Ser	GAG Glu	GAG Glu 50	TCC Ser	AAC Asn	ATG Met	GAT Asp	GTC Val 55	TTC Phe		556
CAC His	CTG Leu	CAA Gln	GGC Gly 60	ATG Met	GCC Ala	CAG Gln	TTC Phe	AAT Asn 65	TTG Leu	CTC Leu	AGC Ser	AGT Ser	GCC Ala 70	ATG Met	GAC A₃p		604
CAG Gln	ATG Met	GGC Gly 75	AGC Ser	CGT Arg	GCG Ala	GCC Ala	CCG Pro 80	GCG Ala	AGC Ser	CCC	TAC Tyr	ACC Thr 85	CCG Pro	GAG Glu	CAC His		652
			GCG Ala														700
TTC Phe 105	GAC Asp	ACC Thr	ATG Met	TC T Ser	CCG Pro 110	GCG Ala	CCT Pro	GTC Val	ATC Ile	CCT Pro 115	TCC Ser	AAT Asn	ACC Thr	GAC Asp	TAC Tyr 120		748
	GGC Gly		c														758

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 10:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 (A) LONGUEUR: 123 acides aminés
 (B) TYPE: acide aminé
 (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:

Met Ser Gly Ser Val Gly Glu Met Ala Gln Thr Ser Ser Ser Ser Ser 1 10 15

Ser Thr Phe Glu His Leu Trp Ser Ser Leu Glu Pro Asp Ser Thr Tyr 20 25 30

Phe Asp Leu Pro Gln Pro Ser Gln Gly Thr Ser Glu Ala Ser Gly Ser 35 40

Glu Glu Ser Asn Met Asp Val Phe His Leu Gln Gly Met Ala Gln Phe 50 60

Asn Leu Leu Ser Ser Ala Met Asp Gln Met Gly Ser Arg Ala Ala Pro 65 70 75 80

Ala Ser Pro Tyr Thr Pro Glu His Ala Ala Ser Ala Pro Thr His Ser 85 90 95

WO 97/28186 PCT/FR97/00214 61

Sto	Tyr	Ala	Gln	Pro	Ser	Ser	Thr	Phe	Asp	Thr	Met	Ser	Pro	Ala	Pro
			100					105	•				110		

Val Ile Pro Ser Asn Thr Asp Tyr Pro Gly Pro 115 120

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 11:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 559 paires de bases
 (B) TYPE: acide nucléique
 (C) NOMBRE DE BRINS: double
 (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Homo sapiens
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:

CGACCTTCCC	CAGTCAAGCC	GGGGGAATAA	TGAGGTGGTG	GGCGGAACGG	ATTCCAGCAT	60
GGACGTCTTC	CACCTGGAGG	GCATGACTAC	ATCTGTCATG	CATCCTCGGC	TCCTGCCTCA	120
CTAGCTGCGG	AGCCTCTCCC	GCTCGGTCCA	CGCTGCCGGG	CGGCCACGAC	CGTGACCCTT	180
CCCCTCGGGC	CGCCCAGATC	CATGCCTCGT	CCCACGGGAC	ACCAGTTCCC	TGGCGTGTGC	240
AGACCCCCCG	GCGCCTACCA	TGCTGTACGT	CGGTGACCCC	GCACGGCACC	TCGCCACGGC	300
CCAGTTCAAT	CTGCTGAGCA	GCACCATGGA	CCAGATGAGC	AGCCGCGCGG	CCTCGGCCAG	360
CCCCTACACC	CCAGAGCACG	CCGCCAGCGT	GCCCACCCAC	TCGCCCTACG	CACAACCCAG	420
CTCCACCTTC	GACACCATGT	CGCCGGCGCC	TGTCATCCCC	TCCAACACCG	ACTACCCCGG	480
ACCCCACCAC	TTTGAGGTCA	CTTTCCAGCA	GTCCAGCACG	GCCAAGTCAG	CCACCTGGAC	540
GTACTCCCCG	CTCTTGAAG					559

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 12:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

 (A) LONGUEUR: 1754 paires de bases

 (B) TYPE: acide nucléique

 (C) NOMBRE DE BRINS: double

 (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNO
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Homo sapiens
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

ATGCTGTACG	TCGGTGACCC	CGCACGGCAC	CTCGCCACGG	CCCAGTTCAA	TCTGCTGAGC	60
AGCACCATGG	ACCAGATGAG	CAGCCGCGCG	GCCTCGGCCA	GCCCCTACAC	CCCAGAGCAC	120
GCCGCCAGCG	TGCCCACCCA	CTCGCCCTAC	GCACAACCCA	GCTCCACCTT	CGACACCATG	180
TCGCCGGCGC	CTGTCATCCC	CTCCAACACC	GACTACCCCG	GACCCCACCA	CTTTGAGGTC	240
ACTTTCCAGC	AGTCCAGCAC	GGCCAAGTCA	GCCACCTGGA	CGTACTCCCC	GCTCTTGAAG	300
AAACTCTACT	GCCAGATCGC	CAAGACATGC	CCCATCCAGA	TCAAGGTGTC	CACCCGCCA	360
CCCCCAGGCA	CTGCCATCCG	GGCCATGCCT	GTTTACAAGA	AAGCGGAGCA	CGTGACCGAC	420

GTCGTGAAAC	GCTGCCCCAA	CCACGAGCTC	GGGAGGGACT	TCAACGAAGG	ACAGTCTGCT	480
CCAGCCAGCC	ACCTCATCCG	CGTGGAAGGC	AATAATCTCT	CGCAGTATGT	GGATGACCCT	540
GTCACCGGCA	GGCAGAGCGT	CGTGGTGCCC	TATGAGCCAC	CACAGGTGGG	GACGGAATTC	600
ACCACCATCC	TGTACAACTT	CATGTGTAAC	AGCAGCTGTG	TAGGGGGCAT	GAACCGGCGG	660
CCCATCCTCA	. TCATCATCAC	CCTGGAGATG	CGGGATGGGC	AGGTGCTGGG	CCGCCGGTCC	720
ITTGAGGGCC	GCATCTGCGC	CTGTCCTGGC	CGCGACCGAA	AAGCTGATGA	GGACCACTAC	780
CGGGAGCAGC	AGGCCCTGAA	CGAGAGCTCC	GCCAAGAACG	GGGCCGCCAG	CAAGCGTGCC	840
ITCAAGCAGA	GCCCCCTGC	CGTCCCCGCC	CTTGGTGCCG	GTGTGAAGAA	GCGGCGCAT	900
GGAGACGAGG	ACACGTACTA	CCTTCAGGTG	CGAGGCCGGG	AGAACTTTGA	GATCCTGATG	960
AAGCTGAAAG	AGAGCCTGGA	GCTGATGGAG	TTGGTGCCGC	AGCCACTGGT	GGACTCCTAT	1020
GGCAGCAGC	AGCAGCTCCT	ACAGAGGCCG	AGTCACCTAC	AGCCCCCGTC	CTACGGGCCG	1080
STCCTCTCGC	CCATGAACAA	GGTGCACGGG	GGCATGAACA	AGCTGCCCTC	CGTCAACCAG	1140
TGGTGGGCC	AGCCTCCCCC	GCACAGTTCG	GCAGCTACAC	CCAACCTGGG	GCCCGTGGGC	1200
CCGGGATGC	TCAACAACCA	TGGCCACGCA	GTGCCAGCCA	ACGGCGAGAT	GAGCAGCAGC	1260
ACAGCGCCC	AGTCCATGGT	CTCGGGGTCC	CACTGCACTC	CGCCACCCCC	CTACCACGCC	1320
ACCCCAGCC	TCGTCAGTTT	TTTAACAGGA	TTGGGGTGTC	CAAACTGCAT	CGAGTATTTC	1380
CCTCCCAAG	GGTTACAGAG	CATTTACCAC	CTGCAGAACC	TGACCATTGA	GGACCTGGGG	1440
CCCTGAAGA	TCCCCGAGCA	GTACCGCATG	ACCATCTGGC	GGGGCCTGCA	GGACCTGAAG	1500
AGGGCCACG	ACTACAGCAC	CGCGCAGCAG	CTGCTCCGCT	CTAGCAACGC	GGCCACCATC	1560
CCATCGGCG	GCTCAGGGGA	ACTGCAGCGC	CAGCGGGTCA	TGGAGGCCGT	GCACTTCCGC	1620
TGCGCCACA	CCATCACCAT	CCCCAACCGC	GGCGGCCCAG	GCGGCGGCCC	TGACGAGTGG	1680
CGGACTICG	GCTTCGACCT	GCCCGACTGC	AAGGCCCGCA	AGCAGCCCAT	CAAGGAGGAG	1740
TCACGGAGG	CCGAGATCCA	CTGA				1764

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 13:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 (A) LONGUEUR: 587 acides aminés
 (B) TYPE: acide aminé
 (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:

Met Leu Tyr Val Gly Asp Pro Ala Arg His Leu Ala Thr Ala Gln Phe $1 \hspace{1cm} 5 \hspace{1cm} 10 \hspace{1cm} 15$

Asn Leu Leu Ser Ser Thr Met Asp Gln Met Ser Ser Arg Ala Ala Ser 20 25 30

Ala Ser Pro Tyr Thr Pro Glu His Ala Ala Ser Val Pro Thr His Ser 35 40 45

Pro Tyr Ala Gln Pro Ser Ser Thr Phe Asp Thr Met Ser Pro Ala Pro 50 55

Val Ile Pro Ser Asn Thr Asp Tyr Pro Gly Pro His His Phe Glu Val 65 70 75 80 Thr Phe Gln Gln Ser Ser Thr Ala Lys Ser Ala Thr Trp Thr Tyr Ser 85 90 95 Pro Leu Lus Lys Leu Tyr Cys Gln Ile Ala Lys Thr Cys Pro Ile 100 105 110 Gln lie Lys Val Ser Thr Pro Pro Pro Pro Gly Thr Ala Ile Arg Ala 115 120 125 Met Pro Val Tyr Lys Lys Ala Glu His Val Thr Asp Val Val Lys Arg 130 135 140 Cys Pro Asn His Glu Leu Gly Arg Asp Phe Asn Glu Gly Gln Ser Ala 145 150 155 160 Pro Ala Ser His Leu Ile Arg Val Glu Gly Asn Asn Leu Ser Gln Tyr 165 170 Val Asp Asp Pro Val Thr Gly Arg Gln Ser Val Val Pro Tyr Glu 180 185 190 Pro Pro Gln Val Gly Thr Glu Phe Thr Thr Ile Leu Tyr Asn Phe Met 195 200 205 Cys Asn Ser Ser Cys Val Gly Gly Met Asn Arg Arg Pro Ile Leu Ile 210 215 220 Ile Ile Thr Leu Glu Met Arg Asp Gly Gln Val Leu Gly Arg Arg Ser 235 240 Phe Glu Gly Arg Ile Cys Ala Cys Pro Gly Arg Asp Arg Lys Ala Asp 245 250 255 Glu Asp His Tyr Arg Glu Gln Gln Ala Leu Asn Glu Ser Ser Ala Lys 260 265 270 Asn Gly Ala Ala Ser Lys Arg Ala Phe Lys Gln Ser Pro Pro Ala Val 275 280 285 Pro Ala Leu Gly Ala Gly Val Lys Lys Arg Arg His Gly Asp Glu Asp 290 295 300 Thr Tyr Tyr Leu Gln Val Arg Gly Arg Glu Asn Phe Glu Ile Leu Met 305 310 315 320 Lys Leu Lys Glu Ser Leu Glu Leu Met Glu Leu Val Pro Gln Pro Leu 325 330 335 Val Asp Ser Tyr Arg Gln Gln Gln Gln Leu Leu Gln Arg Pro Ser His 340 345 350Leu Gln Pro Pro Ser Tyr Gly Pro Val Leu Ser Pro Met Asn Lys Val 355 360 365 His Gly Gly Met Asn Lys Leu Pro Ser Val Asn Gln Leu Val Gly Gln 370 380 Pro Pro Pro His Ser Ser Ala Ala Thr Pro Asn Leu Gly Pro Val Gly 385 390 395 400 Pro Gly Met Leu Asn Asn His Gly His Ala Val Pro Ala Asn Gly Glu 405 410 415 Met Ser Ser His Ser Ala Gln Ser Met Val Ser Gly Ser His Cys 420 425 430 Thr Pro Pro Pro Pro Tyr His Ala Asp Pro Ser Leu Val Ser Phe Leu 435 440 445

WO 97/28186 PCT/FR97/00214

Thr Gly Leu Gly Cys Pro Asn Cys Ile Glu Tyr Phe Thr Ser Gln Gly 450 455 - 460 Leu Gln Ser Ile Tyr His Leu Gln Asn Leu Thr Ile Glu Asp Leu Gly 465 470 475 480 Ala Leu Lys Ile Pro Glu Gln Tyr Arg Met Thr Ile Trp Arg Gly Leu 485 490 495 Gln Asp Leu Lys Gln Gly His Asp Tyr Ser Thr Ala Gln Gln Leu Leu 500 510 Arg Ser Ser Asn Ala Ala Thr Ile Ser Ile Gly Gly Ser Gly Glu Leu 515 520 Gln Arg Gln Arg Val Met Glu Ala Val His Phe Arg Val Arg His Thr 530 540 Ile Thr Ile Pro Asn Arg Gly Gly Pro Gly Gly Gly Pro Asp Glu Trp 545 550 555 Ala Asp Phe Gly Phe Asp Leu Pro Asp Cys Lys Ala Arg Lys Gln Pro 565 570 575 Ile Lys Glu Glu Phe Thr Glu Ala Glu Ile His

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 14:
 - (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1521 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: double

 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Homo sapiens
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:

ATGCTGTACG	TCGGTGACCC	CGCACGGCAC	CTCGCCACGG	CCCAGTTCAA	TCTGCTGAGC	60
AGCACCATGG	ACCAGATGAG	CAGCCGCGCG	GCCTCGGCCA	GCCCCTACAC	CCCAGAGCAC	120
GCCGCCAGCG	TGCCCACCCA	CTCGCCCTAC	GCACAACCCA	GCTCCACCTT	CGACACCATG	180
TCGCCGGCGC	CTGTCATCCC	CTCCAACACC	GACTACCCCG	GACCCCACCA	CTTTGAGGTC	240
ACTTTCCAGC	AGTCCAGCAC	GGCCAAGTCA	GCCACCTGGA	CGTACTCCCC	GCTCTTGAAG	300
AAACTCTACT	GCCAGATCGC	CAAGACATGC	CCCATCCAGA	TCAAGGTGTC	CACCCGCCA	360
CCCCCAGGCA	CTGCCATCCG	GGCCATGCCT	GTTTACAAGA	AAGCGGAGCA	CGTGACCGAC	420
GTCGTGAAAC	GCTGCCCCAA	CCACGAGCTC	GGGAGGGACT	TCAACGAAGG	ACAGTCTGCT	480
CCAGCCAGCC	ACCTCATCCG	CGTGGAAGGC	AATAATCTCT	CGCAGTATGT	GGATGACCCT	540
GTCACCGGCA	GGCAGAGCGT	CGTGGTGCCC	TATGAGCCAC	CACAGGTGGG	GACGGAATTC	600
ACCACCATCC	TGTACAACTT	CATGTGTAAC	AGCAGCTGTG	TAGGGGGCAT	GAACCGGCGG	660
CCCATCCTCA	TCATCATCAC	CCTGGAGATG	CGGGATGGGC	AGGTGCTGGG	CCGCCGGTCC	720
TTTGAGGGCC	GCATCTGCGC	CTGTCCTGGC	CGCGACCGAA	AAGCTGATGA	GGACCACTAC	780
CGGGAGCAGC	AGGCCCTGAA	CGAGAGCTCC	GCCAAGAACG	GGGCCGCCAG	CAAGCGTGCC	840
TTCAAGCAGA	GCCCCCTGC	CGTCCCCGCC	CTTGGTGCCG	GTGTGAAGAA	GCGGCGGCAT	900

GGAGACGAGG	ACACGTACTA	CCTTCAGGTG	CGAGGCCGGG	AGAACTTTGA	GATCCIGATG	960
AAGCTGAAAG	AGAGCCTGGA	GCTGATGGAG	TTGGTGCCGC	AGCCACTGGT	GGACTCCTAT	1020
CGGCAGCAGC	AGCAGCTCCT	ACAGAGGCCG	CCCCGGGATG	CTCAACAACC	ATGGCCACGC	1080
AGTGCCAGCC	AACGGCGAGA	TGAGCAGCAG	CCACAGCGCC	CAGTCCATGG	TCTCGGGGTC	1140
CCACTGCACT	CCGCCACCCC	CCTACCACGC	CGACCCCAGC	CTCGTCAGGA	CCTGGGGGCC	1200
CTGAAGATCC	CCGAGCAGTA	CCGCATGACC	ATCTGGCGGG	GCCTGCAGGA	CCTGAAGCAG	1260
	ACAGCACCGC					1320
ATCGGCGGCT	CAGGGGAACT	GCAGCGCCAG	CGGGTCATGG	AGGCCGTGCA	CTTCCGCGTG	1380
	TCACCATCCC					1440
GACTTCGGCT	TCGACCTGCC	CGACTGCAAG	GCCCGCAAGC	AGCCCATCAA	GGAGGAGTTC	1500
ACGGAGGCCG	AGATCCACTG	A				1521

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 15:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 506 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: protéine

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15:

Met Leu Tyr Val Gly Asp Pro Ala Arg His Leu Ala Thr Ala Gln Phe 1 5 10 15

Asn Leu Leu Ser Ser Thr Met Asp Gln Met Ser Ser Arg Ala Ala Ser 20 25 30

Ala Ser Pro Tyr Thr Pro Glu His Ala Ala Ser Val Pro Thr His Ser 35 40 45

Pro Tyr Ala Gln Pro Ser Ser Thr Phe Asp Thr Met Ser Pro Ala Pro 50 55 60

Val Ile Pro Ser Asn Thr Asp Tyr Pro Gly Pro His His Phe Glu Val 65 70 80

Thr Phe Gln Gln Ser Ser Thr Ala Lys Ser Ala Thr Trp Thr Tyr Ser 85 90 95

Pro Leu Leu Lys Lys Leu Tyr Cys Gln Ile Ala Lys Thr Cys Pro Ile 100 105 110

Gln Ile Lys Val Ser Thr Pro Pro Pro Pro Gly Thr Ala Ile Arg Ala 115 120 125

Met Pro Val Tyr Lys Lys Ala Glu His Val Thr Asp Val Val Lys Arg 130 135 140

Cys Pro Asn His Glu Leu Gly Arg Asp Phe Asn Glu Gly Gln Ser Ala 145 155 160

Pro Ala Ser His Leu Ile Arg Val Glu Gly Asn Asn Leu Ser Gln Tyr 165 170 175

Val Asp Asp Pro Val Thr Gly Arg Gln Ser Val Val Val Pro Tyr Glu 180 185 190

Pro Pro Gln Val Gly Thr Glu Phe Thr Thr Ile Leu Tyr Asn Phe Met 195 200 205 Cys Asn Ser Ser Cys Val Gly Gly Met Asn Arg Arg Pro Ile Leu Ile 210 215 220 Ile Ile Thr Leu Glu Met Arg Asp Gly Gln Val Leu Gly Arg Arg Ser 225 230 235 Phe Glu Gly Arg Ile Cys Ala Cys Pro Gly Arg Asp Arg Lys Ala Asp 245 250 255 Glu Asp His Tyr Arg Glu Gln Gln Ala Leu Asn Glu Ser Ser Ala Lys 260 265 270 Asn Gly Ala Ala Ser Lys Arg Ala Phe Lys Gln Ser Pro Pro Ala Vai 275 280 285 Pro Ala Leu Gly Ala Gly Val Lys Lys Arg Arg His Gly Asp Glu Asp 290 295 300 Thr Tyr Tyr Leu Gln Val Arg Gly Arg Glu Asn Phe Glu Ile Leu Met 305 310 315 Lys Leu Lys Glu Ser Leu Glu Leu Met Glu Leu Val Pro Gln Pro Leu 325 330 335 Val Asp Ser Tyr Arg Gln Gln Gln Gln Leu Leu Gln Arg Pro Pro Arg 340 345 350 Asp Ala Gln Gln Pro Trp Pro Arg Ser Ala Ser Gln Arg Arg Asp Glu 355 360 365 Gln Gln Pro Gln Arg Pro Val His Gly Leu Gly Val Pro Leu His Ser 370 380 Ala Thr Pro Leu Pro Arg Arg Pro Gln Pro Arg Gln Asp Leu Gly Ala 385 390 395 400 Leu Lys Ile Pro Glu Gln Tyr Arg Met Thr Ile Trp Arg Gly Leu Gln 405 415 Asp Leu Lys Gln Gly His Asp Tyr Ser Thr Ala Gln Gln Leu Leu Arg 420 425 430 Ser Ser Asn Ala Ala Thr Ile Ser Ile Gly Gly Ser Gly Glu Leu Gln 435 440 445 Arg Gln Arg Val Met Glu Ala Val His Phe Arg Val Arg His Thr Ile 450 455 460 Thr Ile Pro Asn Arg Gly Gly Pro Gly Gly Pro Asp Glu Trp Ala 465 470 475 Asp Phe Gly Phe Asp Leu Pro Asp Cys Lys Ala Arg Lys Gln Pro Ile 485 490 495 Lys Glu Glu Phe Thr Glu Ala Glu Ile His 500 505

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 16:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1870 paires de bases

 - (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: double
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (i1) TYPE DE MOLECULE: ADNO
 - (vi) ORIGINE.
 - (A) ORGANISME: Homo sapiens

115

(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: (A) NOM/CLE: CDS

(B) EMPLACEMENT: 104..1867

(x1) 1	DESCRIPTION	DE LA SEQUE	NCE: SEQ ID	NO: 16:	
TGCCCGGGG	C TGCGACGGCT	GCAGGGAACC	AGACAGCACC	TACTTCGACC	TTCCCCAGTC
AAGCCGGGGG	G AATAATGAGG	TGGTGGGCGG	AACGGATTCC		C GTC TTC p Val Phe

CAC CTG GAG GGC ATG ACT ACA TCT GTC ATG GCC CAG TTC AAT CTG CTG
His Leu Glu Gly Met Thr Thr Ser Val Met Ala Gln Phe Asn Leu Leu

5 10 15 20

AGC AGC ACC ATG GAC CAG ATG AGC AGC CGC GCG GCC TCG GCC AGC CCC Ser Ser Thr Met Asp Gln Met Ser Ser Arg Ala Ala Ser Ala Ser Pro 25 30 35

TAC ACC CCA GAG CAC GCC GCC AGC GTG CCC ACC CAC TCG CCC TAC GCA
Tyr Thr Pro Glu His Ala Ala Ser Val Pro Thr His Ser Pro Tyr Ala
40
45
50

CAA CCC AGC TCC ACC TTC GAC ACC ATG TCG CCG GCG CCT GTC ATC CCC Gln Pro Ser Ser Thr Phe Asp Thr Met Ser Pro Ala Pro Val Ile Pro 55 60 65

TCC AAC ACC GAC TAC CCC GGA CCC CAC CAC TTT GAG GTC ACT TTC CAG Ser Asn Thr Asp Tyr Pro Gly Pro His His Phe Glu Val Thr Phe Gln 70 75 80

CAG TCC AGC ACG GCC AAG TCA GCC ACC TGG ACG TAC TCC CCG CTC TTG
Gln Ser Ser Thr Ala Lys Ser Ala Thr Trp Thr Tyr Ser Pro Leu Leu
85 95 100

AAG AAA CTC TAC TGC CAG ATC GCC AAG ACA TGC CCC ATC CAG ATC AAG Lys Lys Leu Tyr Cys Gln Ile Ala Lys Thr Cys Pro Ile Gln Ile Lys 105 110 115

GTG TCC ACC CCG CCA CCC CCA GGC ACT GCC ATC CGG GCC ATG CCT GTT Val Ser Thr Pro Pro Pro Pro Gly Thr Ala Ile Arg Ala Met Pro Val 120 125 130

TAC AAG AAA GCG GAG CAC GTG ACC GAC GTC GTG AAA CGC TGC CCC AAC
Tyr Lys Lys Ala Glu His Val Thr Asp Val Val Lys Arg Cys Pro Asn
135
140
145

CAC GAG CTC GGG AGG GAC TTC AAC GAA GGA CAG TCT GCT CCA GCC AGC
His Glu Leu Gly Arg Asp Phe Asn Glu Gly Gln Ser Ala Pro Ala Ser
150 155 160

CAC CTC ATC CGC GTG GAA GGC AAT AAT CTC TCG CAG TAT GTG GAT GAC
His Leu Ile Arg Val Glu Gly Asn Asn Leu Ser Gln Tyr Val Asp Asp
170 180

CCT GTC ACC GGC AGG CAG AGC GTC GTG GTG CCC TAT GAG CCA CCA CAG
Pro Val Thr Gly Arg Gln Ser Val Val Val Pro Tyr Glu Pro Pro Gln
185 190 195

GTG GGG ACG GAA TTC ACC ACC ATC CTG TAC AAC TTC ATG TGT AAC AGC
Val Gly Thr Glu Phe Thr Thr Ile Leu Tyr Asn Phe Met Cys Asn Ser
200 205 210

AGC TGT GTA GGG GGC ATG AAC CGG CGG CCC ATC CTC ATC ATC ATC ACC Ser Cys Val Gly Met Asn Arg Arg Pro Ile Leu Ile Ile Thr 215 220 225

CTG GAG ATG CGG GAT GGG CAG GTG CTG GGC CGG TCC TTT GAG GGC
Leu Glu Met Arg Asp Gly Gln Val Leu Gly Arg Arg Ser Phe Glu Gly

230					235					240					
CGC ATC Arg Ile 245															883
TAC CGG Tyr Arg	GAG Glu	CAG Gln	CAG Gln 265	GCC Ala	CTG Leu	AAC Asn	GAG Glu	AGC Ser 270	TCC Ser	GCC Ala	AAG Lys	AAC Asn	GGG Gly 275	GCC Ala	931
GCC AGC Ala Ser															979
GGT GCC Gly Ala															1027
CTT CAG Leu Gln 310	Val														1075
GAG AGC Glu Ser 325															1123
TAT CGG Tyr Arg															1171
CCG TCC Pro Ser															1219
ATG AAC Met Asn	AAG Lýs 375	CTG Leu	CCC Pro	TCC Ser	GTC Val	AAC Asn 380	CAG Gln	CTG Leu	GTG Val	GGC Gly	CAG Gln 385	CCT Pro	CCC Pro	CCG Pro	1267
CAC AGT His Ser 390	TCG Ser	GCA Ala	GCT Ala	ACA Thr	CCC Pro 395	AAC Asn	CTG Leu	GGG Gly	CCC Pro	GTG Val 400	GGC Gly	CCC Pro	GGG Gly	ATG Met	1315
CTC AAC Leu Asn 405															1363
AGC CAC Ser His	AGC Ser	GCC Ala	CAG Gln 425	TCC Ser	ATG Met	GTC Val	TCG Ser	GGG Gly 430	TCC Ser	CAC His	TGC Cys	ACT Thr	CCG Pro 435	CCA Pro	1411
CCC CCC Pro Pro	Tyr	CAC His 440	GCC Ala	GAC Asp	CCC Pro	AGC Ser	CTC Leu 445	GTC Val	AGT Ser	TTT Phe	TTA Leu	ACA Thr 450	GGA Gly	TTG Leu	1459
GGG TGT Gly Cys	CCA Pro 455	AAC Asn	TGC eyo	ATC Ile	GAG Glu	TAT Tyr 460	TTC Phe	ACC Thr	TCC Ser	CAA Gln	GGG Gly 465	TTA Leu	CAG Gln	AGC Ser	1507
ATT TAC Ile Tyr 470	CAC His	CTG Leu	CAG Gln	AAC Asn	CTG Leu 475	ACC Thr	ATT Ile	GAG Glu	GAC Asp	CTG Leu 480	GJ Y GGG	GCC Ala	CTG Leu	AAG Lys	1555
ATC CCC Ile Pro 485	GAG Glu	CAG Gln	TAC Tyr	CGC Arg 490	ATG Met	ACC Thr	ATC Ile	TGG Trp	CGG Arg 495	GGC Gly	CTG Leu	CAG Gln	gac Asp	CTG Leu 500	1603
AAG CAG Lys Gln	ell.	His	GAC Asp 505	TAC Tyr	AGC Ser	ACC Thr	GCG Ala	CAG Gln 510	CAG Gln	CTG Leu	CTC Leu	CGC Arg	TCT Ser 515	AGC Ser	1651
AAC GCG Asn Ala	GCC Ala	ACC Thr	ATC Ile	TCC Ser	ATC Ile	GT A GCC	GD Y	TCA Ser	GG y	GAA Glu	CTG Leu	CAG Gln	CGC Arg	CAG Gln	1699

			520					525					530			
CGG Arg	GTC Val	ATG Met 535	GAG Glu	GCC Ala	GTG Val	CAC His	TTC Phe 540	CGC Arg	GTG Val	CGC Arg	CAC His	ACC Thr 545	ATC Ile	ACC Thr	ATC Ile	1747
CCC Pro	AAC Asn 550	CGC Arg	GGC Gly	GGC Gly	CCA Pro	GGC Gly 555	GGC Gly	GGC Gly	CCT Pro	GAC Asp	GAG Glu 560	TGG Trp	GCS Ala	GAC Asp	TTC Phe	1795
GGC Gly 565	TTC Phe	GAC Asp	CTG Leu	CCC Pro	GAC Asp 570	TGC Cys	AAG Lys	GCC Ala	CGC Arg	AAG Lys 575	CAG Gln	CCC Pro	ATC Ile	AAG Lys	GAG Glu 580	1843
GAG Glu	TTC Phe	ACG Thr	GAG Glu	GCC Ala 585	GAG Glu	ATC Ile	CAC His	TGA								1870

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 17:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 (A) LONGUEUR: 588 acides aminés
 (B) TYPE: acide aminé
 (D) CONFIGURATION: linéaire
- (i1) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17:

Met Asp Val Phe His Leu Glu Gly Met Thr Thr Ser Val Met Ala Gln 1 5 10 15

Phe Asn Leu Ser Ser Thr Met Asp Gln Met Ser Ser Arg Ala Ala 20 25 30

Ser Ala Ser Pro Tyr Thr Pro Glu His Ala Ala Ser Val Pro Thr His 35 40 45

Ser Pro Tyr Ala Gln Pro Ser Ser Thr Phe Asp Thr Met Ser Pro Ala 50 55 60

Pro Val Ile Pro Ser Asn Thr Asp Tyr Pro Gly Pro His His Phe Glu 65 70 75 80

Val Thr Phe Gln Gln Ser Ser Thr Ala Lys Ser Ala Thr Trp Thr Tyr 85 90 95

Ser Pro Leu Lys Lys Leu Tyr Cys Gln Ile Ala Lys Thr Cys Pro 100 105 110

Ile Gln Ile Lys Val Ser Thr Pro Pro Pro Pro Gly Thr Ala Ile Arg 115 120 125

Ala Met Pro Val Tyr Lys Lys Ala Glu His Val Thr Asp Val Val Lys
130 135 140

Arg Cys Pro Asn His Glu Leu Gly Arg Asp Phe Asn Glu Gly Gln Ser 145 150 155 160

Ala Pro Ala Ser His Leu Ile Arg Val Glu Gly Asn Asn Leu Ser Gln 165 170 175

Tyr Val Asp Asp Pro Val Thr Gly Arg Gln Ser Val Val Pro Tyr 180 195 190

Glu Pro Pro Gln Val Gly Thr Glu Phe Thr Thr Ile Leu Tyr Asn Phe 195 200 205

Met Cys Asn Ser Ser Cys Val Gly Gly Met Asn Arg Arg Pro Ile Leu 210 220

225	IIe	ile	Thr	Leu	230		Arg	Asp	GIY	235	Val	Leu	Gly	Arg	240
Ser	Phe	Glu	Gly	Arg 245	Ile	Cys	Ala	Суз	Pro 250		Arg	Asp	Arg	Lys 255	
Asp	Glu	Asp	His 260	Tyr	Arg	Glu	Gln	Gln 265	Ala	Leu	Asn	Glu	Ser 270	Ser	Ala
Lys	Asn	Gly 275	Ala	Ala	Ser	Lys	Arg 280	Ala	Phe	Lys	Gln	Ser 285	Pro	Pro	Ala
Val	Pro 290	Ala	Leu	Gly	Ala	Gl y 295	Val	Lys	Lys	Arg	Arg 300	His	Gly	Asp	Glu
Asp 305	Thr	Tyr	Tyr	Leu	Gln 310	Val	Arg	Gly	Arg	Glu 315	Asn	Phe	Glu	Ile	Leu 320
Met	Lys	Leu	Lys	Glu 325	Ser	Leu	Glu	Leu	Met 330	Glu	Leu	Val	Pro	Gln 335	Pro
Leu	Val	Asp	5er 340	Tyr	Arg	Gln	Gln	Gln 345	Gln	Leu	Leu	Gln	Arg 350	Pro	Ser
His	Leu	Gln 355	Pro	Pro	5er	Tyr	360 Gly	Pro	Val	Leu	Ser	Pro 365	Met	Asn	Lys
Val	His 370	Gly	Gly	Met	Asn	Lys 375	Leu	Pro	Ser	Val	Asn 380	Gln	Leu	Val	Gly
385				His	390					395					400
				Leu 405					410					415	
			420	Ser				425					430		
		435		Pro			440					445			
	450			Gly		455					460				
465				Ile	470					475					480
				11e 485					490					495	
			500	Lys				505					510		
		515		Asn			520					525			
	530			Arg		535					540				
545				Pro	550					555					560
				Gly 565					570			Ala	Arg	Lys 575	Gln
-10	TTG	rys	Glu	Glu	Phe	Thr	Glu	Ala	Glu	Ile	His				

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 18:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 1817 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: double (D) CONFIGURATION: linéaire

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo
- (V1) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Homo sapiens

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18:

ATGGCCCAGT CCACCGCCAC CTCCCCTGAT GGGGGCACCA CGTTTGAGCA CCTCTGGAGC	60
TCTCTGGAAC CAGACAGCAC CTACTTCGAC CTTCCCCAGT CAAGCCGGGG GAATAATGAG	120
GTGGTGGGCG GAACGGATTC CAGCATGGAC GTCTTCCACC TGGAGGGCAT GACTACATCT	180
GTCATGGCCC AGTTCAATCT GCTGAGCAGC ACCATGGACC AGATGAGCAG CCGCGGGGCC	240
TOGGCCAGCO COTACACCOO AGAGCACGCO GCCAGCGTGC CCACCCACTC GCCCTACGCA	300
CAACCCAGCT CCACCTTCGA CACCATGTCG CCGGCGCCTG TCATCCCCTC CAACACCGAC	360
TACCCCGGAC CCCACCACTT TGAGGTCACT TTCCAGCAGT CCAGCACGGC CAAGTCAGCC	420
ACCTGGACGT ACTCCCCGCT CTTGAAGAAA CTCTACTGCC AGATCGCCAA GACATGCCCC	480
ATCCAGATCA AGGTGTCCAC CCCGCCACCC CCAGGCACTG CCATCCGGGC CATGCCTGTT	540
TACAAGAAAG CGGAGCACGT GACCGACGTC GTGAAACGCT GCCCCAACCA CGAGCTCGGG	600
AGGGACTICA ACGAAGGACA GICTGCICCA GCCAGCCACC ICATCCGCGI GGAAGGCAAI	660
AATCTCTCGC AGTATGTGGA TGACCCTGTC ACCGGCAGGC AGAGCGTCGT GGTGCCCTAT	720
GAGCCACCAC AGGTGGGGAC GGAATTCACC ACCATCCTGT ACAACTTCAT GTGTAACAGC	780
AGCTGTGTAG GGGGCATGAA CCGGCGGCCC ATCCTCATCA TCATCACCCT GGAGATGCGG	840
GATGGGCAGG TGCTGGGCCG CCGGTCCTTT GAGGGCCGCA TCTGCGCCTG TCCTGGCCGC	900
GACCGAAAAG CTGATGAGGA CCACTACCGG GAGCAGCAGG CCCTGAACGA GAGCTCCGCC	960
AAGAACGGGG CCGCCAGCAA GCGTGCCTTC AAGCAGAGCC CCCCTGCCGT CCCCGCCCTT	1020
GGTGCCGGTG TGAAGAAGCG GCGGCATGGA GACGAGGACA CGTACTACCT TCAGGTGCGA	1080
GGCCGGGAGA ACTTTGAGAT CCTGATGAAG CTGAAAGAGA GCCTGGAGCT GATGGAGTTG	1140
GTGCCGCAGC CACTGGTGGA CTCCTATCGG CAGCAGCAGC AGCTCCTACA GAGGCCGAGT	1200
CACCTACAGC CCCCGTCCTA CGGGCCGGTC CTCTCGCCCA TGAACAAGGT GCACGGGGGC	1260
ATGAACAAGC TGCCCTCCGT CAACCAGCTG GTGGGCCAGC CTCCCCCGCA CAGTTCGGCA	1320
GCTACACCCA ACCTGGGGCC CGTGGGCCCC GGGATGCTCA ACAACCATGG CCACGCAGTG	1380
CCAGCCAACG GCGAGATGAG CAGCAGCCAC AGCGCCCAGT CCATGGTCTC GGGGTCCCAC	1440
TGCACTCCGC CACCCCCCTA CCACGCCGAC CCCAGCCTCG TCAGGACCTG GGGGCCCTGA	1500
AGATCCCCGA GCAGTACCGC ATGACCATCT GGCGGGGCCT GCAGGACCTG AAGCAGGGCC	1560
ACGACTACAG CACCGCGCAG CAGCTGCTCC GCTCTAGCAA CGCGGCCACC ATCTCCATCG	1620
GCGGCTCAGG GGAACTGCAG CGCCAGCGGG TCATGGAGGC CGTGCACTTC CGCGTGCGCC	1680
ACACCATCAC CATCCCCAAC CGCGGCGGCC CAGGCGGCGG CCCTGACGAG TGGGCGGACT	1740
TCGGCTTCGA CCTGCCCGAC TGCAAGGCCC GCAAGCAGCC CATCAAGGAG GAGTTCACGG	1800

AGGCCGAGAT CCACTGA

1817

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 19:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 (A) LONGUEUR: 499 acides aminés

 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine

(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19:

Met Ala Gln Ser Thr Ala Thr Ser Pro Asp Gly Gly Thr Thr Phe Glu $1 \hspace{1cm} 5 \hspace{1cm} 10 \hspace{1cm} 15$

His Leu Trp Ser Ser Leu Glu Pro Asp Ser Thr Tyr Phe Asp Leu Pro $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm} 30 \hspace{1cm}$

Gln Ser Ser Arg Gly Asn Asn Glu Val Val Gly Gly Thr Asp Ser Ser 35 40 45

Met Asp Val Phe His Leu Glu Gly Met Thr Thr Ser Val Met Ala Gln 50 55 60

Phe Asn Leu Leu Ser Ser Thr Met Asp Gln Met Ser Ser Arg Ala Ala 65 70 75 80

Ser Ala Ser Pro Tyr Thr Pro Glu His Ala Ala Ser Val Pro Thr His 85 90 95

Ser Pro Tyr Ala Gln Pro Ser Ser Thr Phe Asp Thr Met Ser Pro Ala 100 105 110

Pro Val Ile Pro Ser Asn Thr Asp Tyr Pro Gly Pro His His Phe Glu 115 120 125

Val Thr Phe Gln Gln Ser Ser Thr Ala Lys Ser Ala Thr Trp Thr Tyr 130 135 140

Ser Pro Leu Leu Lys Lys Leu Tyr Cys Gln Ile Ala Lys Thr Cys Pro 145 150 155

Ile Gln Ile Lys Val Ser Thr Pro Pro Pro Pro Gly Thr Ala Ile Arg 165 170 175

Ala Met Pro Val Tyr Lys Lys Ala Glu His Val Thr Asp Val Val Lys

Arg Cys Pro Asn His Glu Leu Gly Arg Asp Phe Asn Glu Gly Gln Ser 195 200 205

Ala Pro Ala Ser His Leu Ile Arg Val Glu Gly Asn Asn Leu Ser Gln 210 215 220

Tyr Val Asp Asp Pro Val Thr Gly Arg Gln Ser Val Val Val Pro Tyr 225 230 235 240

Glu Pro Pro Gln Val Gly Thr Glu Phe Thr Thr Ile Leu Tyr Asn Phe 245 250 255

Met Cys Asn Ser Ser Cys Val Gly Gly Met Asn Arg Arg Pro Ile Leu 260 265 270

Ile Ile Ile Thr Leu Glu Met Arg Asp Gly Gln Val Leu Gly Arg Arg 275 280 285

Ser Phe Glu Gly Arg Ile Cys Ala Cys Pro Gly Arg Asp Arg Lys Ala 290 295 300

Asp Glu Asp His Tyr Arg Glu Gln Gln Ala Leu Asn Glu Ser Ser Ala 305 310 315 320

Lys Asn Gly Ala Ala Ser Lys Arg Ala Phe Lys Gln Ser Pro Pro Ala 325 330 335

Val Pro Ala Leu Gly Ala Gly Val Lys Lys Arg Arg His Gly Asp Glu 340 345 350

Asp Thr Tyr Tyr Leu Gln Val Arg Gly Arg Glu Asn Phe Glu Ile Leu 355 360 365

Met Lys Leu Lys Glu Ser Leu Glu Leu Met Glu Leu Val Pro Gln Pro 370 380

Leu Val Asp Ser Tyr Arg Gln Gln Gln Gln Leu Leu Gln Arg Pro Ser 385 390 395 400

His Leu Gln Pro Pro Ser Tyr Gly Pro Val Leu Ser Pro Met Asn Lys 405 410 415

Val His Gly Gly Met Asn Lys Leu Pro Ser Val Asn Gln Leu Val Gly 420 425 430

Gln Pro Pro Pro His Ser Ser Ala Ala Thr Pro Asn Leu Gly Pro Val 435 440 445

Gly Pro Gly Met Leu Asn Asn His Gly His Ala Val Pro Ala Asn Gly 450 455 460

Glu Met Ser Ser Ser His Ser Ala Gln Ser Met Val Ser Gly Ser His 465 470 475 480

Cys Thr Pro Pro Pro Tyr His Ala Asp Pro Ser Leu Val Arg Thr 485 490 495

17

Trp Gly Pro

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 20:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 17 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iii) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:

GCGAGCTGCC CTCGGAG

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 21:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 19 paires de bases

 - (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (iii) ANTI-SENS: OUI

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:	
GGTTCTG	CAG GTGACTCAG	19
(2) INF	ORMATION FOUR LA SEQ ID NO: 22:	
(i)	CAPACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 18 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(iii)) ANTI-SENS: NON	
(xi.)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22:	
GCCATGC	CTG TCTACAAG	18
(2) INFO	ORMATION POUR LA SEQ ID NO: 23:	
(1)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 18 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN	
(iii)	ANTI-SENS: OUI	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 23:	
ACCAGCTG	GGT TGACGGAG	18
(2) INFO	PRMATION POUR LA SEQ ID NO: 24:	
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 21 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN	
(iii)	ANTI-SENS: NON	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 24:	
GTCAACCA	GC TGGTGGGCCA G	21
(2) INFO	RMATION FOUR LA SEQ ID NO: 25:	
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 16 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN	

(111) ANTI-SENS: OUI

(XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 25:	
GTGGATCTCG GCCTCC	16
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 26:	
 (1) CAPACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 17 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(iii) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 26:	
AGGCCGGCGT GGGGAAG	17
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 27:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 19 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(iii) ANTI-SENS: OUI	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 27:	
CTTGGCGATC TGGCAGTAG	19
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 28:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 17 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(iii) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 28:	
GCGGCCACGA CCGTGAC	17
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 29:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 18 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(iii) ANTI-SENS: OUI	

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN

(iii) ANTI-SENS: OUI

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 29: GGCAGCTTGG GTCTCTGG 18 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 30: (1) CAPACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 18 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (i1) TYPE DE MOLECULE: ADN (:ii) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 30: CTGTACGTCG GTGACCCC 18 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 31: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 18 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (iii) ANTI-SENS: OUI (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 31: TCAGTGGATC TCGGCCTC 18 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 32: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 18 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (iii) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 32: AGGGGACGCA GCGAAACC 18 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 33: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 19 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire

```
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEC ID NO: 33:
 CCATCAGCTC CAGGCTCTC
                                                                                       19
 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 34:
       (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
             (A) LONGUEUR: 18 paires de bases
(B) TYPE: acide nucléique
              (C) NOMBRE DE BRINS: simple
             (D) CONFIGURATION: lineaire
      (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
     (iii) ANTI-SENS: OUI
      (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 34:
 CCAGGACAGG CGCAGATG
                                                                                      18
 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 35:
       (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
             (A) LONGUEUR: 19 paires de bases
(B) TYPE: acide nucléique
             (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire
      (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
    (iii) ANTI-SENS: OUI
     (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 35:
GATGAGGTGG CTGGCTGGA
                                                                                     19
 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 36:
      (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
            (A) LONGUEUR: 19 paires de bases
(B) TYPE: acide nucléique
(C) NOMBRE DE BRINS: simple
            (D) CONFIGURATION: linéaire
     (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
    (iii) ANTI-SENS: OUI
     (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 36:
TGGTCAGGTT CTGCAGGTG
                                                                                     19
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 37:
      (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
           (A) LONGUEUR: 18 paires de bases
(B) TYPE: acide nucléique
           (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire
    (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
   (iii) ANTI-SENS: NON
```

WA 07/20106	PCT/FR97/00214
WO 97/28186	PC1/FR9//00214

(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 37:	
CACCTACTCC AGGGATGC	18
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 38:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 21 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(iii) ANTI-SENS: OUI	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 30:	
AGGAAAATAG AAGCGTCAGT C	21
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 39:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 18 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(iii) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 39:	
CAGGCCCACT TGCCTGCC	18
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 40:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 19 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(iii) ANTI-SENS: OUI	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 40:	
CTGTCCCCAA GCTGATGAG	19

20

35

ou SEQ ID nº 19.

REVENDICATIONS

- 1. Polypeptide purifié, comprenant une séquence d'acides aminés choisie parmi :

 a) la séquence SEQ ID n° 2 ;

 b) la séquence SEQ ID n° 4 ;

 c) la séquence SEQ ID n° 6 ;

 d) la séquence SEQ ID n° 8 ;

 e) la séquence SEQ ID n° 10 ;

 f) la séquence SEQ ID n° 13 ;

 g) la séquence SEQ ID n° 15 ;

 h) la séquence SEQ ID n° 17 ;

 i) la séquence SEQ ID n° 17 ;

 et j) toute séquence biologiquement active dérivée de SEQ ID n° 2, SEQ ID n° 4,

 SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 8, SEQ ID n° 10, SEQ ID n°13, SEQ ID n° 15, SEQ ID n° 17
 - Polypeptide selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il comprend la séquence d'acides aminés choisie parmi SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 13, SEQ ID n° 15, SEQ ID n° 17 et SEQ ID n° 19.

3. Polypeptide selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il comprend la séquence comprise entre :

- le résidu 110 et le résidu 310 de SEQ ID n° 2 ou 6 ;
- le résidu 60 et le résidu 260 de SEQ ID nº 8.

- Polypeptide selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il résulte d'un épissage alternatif de l'ARN messager du gène correspondant.
- 5. Polypeptide selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un polypeptide recombinant produit sous la forme d'une protéine de fusion.
 - 6. Séquence d'acides nucléiques isolée codant pour un polypeptide selon l'une quelconque des revendications précédentes.

20

- 7. Séquence d'acides nucléiques isolée selon la revendication 6, caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi :
 - a) la séquence SEQ ID nº 1 ;
 - b) la séquence SEQ ID nº 3 ;
- 5 c) la séquence SEQ ID n° 5 ;
 - d) la séquence SEQ ID n°7;
 - e) la séquence SEQ ID n°9 :
 - f) la séquence SEQ ID n° 11 ;
 - g) la séquence SEQ ID n° 12 ;
- 10 h) la séquence SEQ ID n° 14 ;
 - i) la séquence SEQ ID n° 16;
 - j) la séquence SEQ ID n° 18;
 - k) les séquences d'acides nucléiques capables de s'hybrider spécifiquement à la séquence SEQ ID n° 1, SEQ ID n° 3, SEQ ID n° 5, SEQ ID n° 7, SEQ ID n° 9, SEQ ID n° 11, SEQ ID n° 12, SEQ ID n° 14, SEQ ID n° 16 ou SEQ ID n° 18 ou à leurs séquences complémentaires, ou de s'hybrider spécifiquement à leurs séquences proximales.;
 - et l) les séquences dérivées des séquences a), b), c), d), e), f), g), h), i), j) ou k) du fait de la dégénérescence du code génétique, de mutation, de délétion, d'insertion, d'un épissage alternatif ou d'une variabilité allélique.
 - 8. Séquence nucléotidique selon la revendication 6, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une séquence choisie parmi SEQ ID n° 5, SEQ ID n° 12, SEQ ID n° 14, SEQ ID n° 16 et SEQ ID n° 18 codant respectivement pour le polypeptide de séquences SEQ ID n° 6, SEQ ID n° 13, SEQ ID n° 15, SEQ ID n° 17 et SEQ ID n° 19.
 - 9. Vecteur de clonage et/ou d'expression contenant une séquence d'acides nucléiques selon l'une quelconque des revendications 6 à 8.
- 30 10. Vecteur selon la revendication 9, caractérisé en ce qu'il s'agit du plasmide pSE1.
 - 11. Cellule hôte transfectée par un vecteur selon la revendication 9 ou 10.
- 12. Cellule hôte transfectée selon la revendication 11, caractérisée en ce qu'il s'agit de *E. coli* MC 1061.

WO 97/28186

81

PCT/FR97/00214

13. Sonde nucléotidique ou amorce nucléotidique caractérisée en ce qu'elle s'hybride spécifiquement avec l'une quelconque des séquences selon les revendications 6 à 8 ou leurs séquences complémentaires ou les ARN messagers correspondants ou les gènes correspondants.

5

25

30

- 14. Sonde ou amorce selon la revendication 13, caractérisée en ce qu'elle comporte au moins 16 nucléotides.
- 15. Sonde ou amorce selon la revendication 13, caractérisée en ce qu'elle comprend 10 l'intégralité de la séquence du gène codant pour l'un des polypeptides de la revendication 1.
 - 16. Sonde ou amorce nucléotidique choisie parmi les oligonucléotides suivants ou leurs complémentaires :

```
15 SEQ ID n° 20 : GCG AGC TGC CCT CGG AG
```

SEQ ID n° 21 : GGT TCT GCA GGT GAC TCA G

SEQ ID n° 22 : GCC ATG CCT GTC TAC AAG

SEQ ID n° 23 : ACC AGC TGG TTG ACG GAG

SEQ ID n° 24 : GTC AAC CAG CTG GTG GGC CAG

SEQ ID n° 25 ; GTG GAT CTC GGC CTC C

SEQ ID n° 26 : AGG CCG GCG TGG GGA AG

SEQ ID n° 27 : CTT GGC GAT CTG GCA GTA G

SEQ ID n° 28 : GCG GCC ACG ACC GTG AC

SEQ ID n° 29 : GGC AGC TTG GGT CTC TGG

SEQ ID n° 30 : CTG TAC GTC GGT GAC CCC

SEQ ID nº 31 : TCA GTG GAT CTC GGC CTC

SEQ ID n° 32 : AGG GGA CGC AGC GAA ACC

SEQ ID n° 33 : CCA TCA GCT CCA GGC TCT C

SEQ ID n° 34 : CCA GGA CAG GCG CAG ATG

SEQ ID n° 35 : GAT GAG GTG GCT GGC TGG A

SEQ ID n° 36 : TGG TCA GGT TCT GCA GGT G

SEQ ID n° 37 : CAC CTA CTC CAG GGA TGC

SEQ ID n° 38 : AGG AAA ATA GAA GCG TCA GTC

SEQ ID n° 39 : CAG GCC CAC TTG CCT GCC

et SEQ ID n° 40 : CTG TCC CCA AGC TGA TGA G

15

- 17. Utilisation d'une séquence selon l'une quelconque des revendications 6 à 8 pour la fabrication d'amorces oligonucléotidiques pour des réactions de séquençage ou d'amplification spécifique selon la technique de PCR ou toute variante de celle-ci.
- 18. Couple d'amorces nucléotidiques, caractérisé en ce qu'il comprend les amorces choisies parmi les séquences suivantes :
- a) amorce sens : GCG AGC TGC CCT CGG AG (SEQ ID n° 20) amorce antisens : GGT TCT GCA GGT GAC TCA G (SEQ ID n° 21)
 - b) amorce sens : GCC ATG CCT GTC TAC AAG (SEQ ID n°22) amorce antisens : ACC AGC TGG TTG ACG GAG (SEQ ID n° 23)
 - c) amorce sens : GTC AAC CAG CTG GTG GGC CAG (SEQ ID n° 24) amorce antisens : GTG GAT CTC GGC CTC C (SEQ ID n° 25)
- d) amorce sens : AGG CCG GCG TGG GGA AG (SEQ ID n° 26)
 amorce antisens : CTT GGC GAT CTG GCA GTA G (SEQ ID n° 27)
 - e) amorce sens : GCG GCC ACG ACC GTG A (SEQ ID n° 28) amorce antisens : GGC AGC TTG GGT CTC TGG (SEQ ID n°29)
- 25 f) amorce sens : CTG TAC GTC GGT GAC CCC (SEQ ID n°30)
 amorce antisens : TCA GTG GAT CTC GGC CTC (SEQ ID n° 31)
 - g) amorce sens : AGG GGA CGC AGC GAA ACC (SEQ ID n° 32) amorce antisens : GGC AGC TTG GGT CTC TGG (SEQ ID n° 29)
 - h) amorce sens : CCCCCCCCCCCCN (où N est égal à G, A ou T) amorce antisens : CCA TCA GCT CCA GGC TCT C (SEQ ID n° 33)
- i) amorce sens : CCCCCCCCCCCCN (où N est égal à G, A ou T)
 amorce antisens : CCA GGA CAG GCG CAG ATG (SEQ ID n° 34)

- j) amorce sens : CCCCCCCCCCCCCN (où N est égal à G, A ou T) amorce antisens : CTT GGC GAT CTG GCA GTA G (SEQ ID n° 27)
- k) amorce sens : CAC CTA CTC CAG GGA TGC (SEQ ID n° 37)

 5 amorce antisens : AGG AAA ATA GAA GCG TCA GTC (SEQ ID n° 38)
 - et I) amorce sens : CAG GCC CAC TTG CCT GCC (SEQ ID n° 39) amorce antisens : CTG TCC CCA AGC TGA TGA G (SEQ ID n° 40).

- 19. Utilisation d'une séquence selon l'une quelconque des revendications 6 à 8, utilisable en thérapie génique.
- Utilisation d'une séquence selon l'une quelconque des revendications 6 à 8, pour
 la réalisation de sondes ou d'amorces nucléotidiques de diagnostic, ou de séquences antisens utilisables en thérapie génique.
 - Utilisation d'amorces nucléotidiques selon l'une quelconque des revendications 6 à 8 pour le séquençage.

20

25

30

- 22. Utilisation d'une sonde ou amorce selon l'une quelconque des revendications 13 à 16, comme outil de diagnostic in vitro pour la détection, par des expériences d'hybridation, des séquences d'acides nucléiques codant pour un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, dans des échantillons biologiques, ou pour la mise en évidence de synthèses aberrantes ou d'anomalies génétiques.
- 23. Méthode de diagnostic in vitro pour la détection de synthèses aberrantes ou d'anomalies génétiques au niveau des séquences d'acides nucléiques codant pour un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce qu'elle comprend :
 - la mise en contact d'une sonde nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 13 à 16 avec un échantillon biologique dans des conditions permettant la formation d'un complexe d'hybridation entre ladite sonde et la susdite séquence nucléotidique, éventuellement après une étape préalable d'amplification de la susdite séquence nucléotidique;

25

30

- la détection du complexe d'hybridation éventuellement formé ;
- éventuellement le séquençage de la séquence nucléotidique formant le complexe d'hybridation avec la sonde de l'invention.
- 5 24. Utilisation d'une séquence d'acides nucléiques selon l'une quelconque des revendications 6 à 8, pour la production d'un polypeptide recombinant selon l'une quelconque des revendications 1 à 5.
- 25. Méthode de production d'une protéine recombinante SR-p70, caractérisée en ce que l'on cultive des cellules transfectées selon la revendication 10 ou 11 dans des conditions permettant l'expression d'un polypeptide recombinant de séquence SEQ ID n° 2, SEQ ID n° 4, SEQ ID n°6, SEQ ID n° 8, SEQ ID n° 10, SEQ ID n° 13, SEQ ID n° 15, SEQ ID n° 17 ou SEQ ID n° 19 ou tout fragment ou dérivé biologiquement actif, et que l'on récupère ledit polypeptide recombinant.
 - 26. Anticorps mono ou polyclonaux ou leurs fragments, anticorps chimériques ou immunoconjugués, caractérisés en ce qu'ils sont capables de reconnaître spécifiquement un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 4.
- 27. Utilisation des anticorps selon la revendication précédente, pour la purification ou la détection d'un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 4 dans un échantillon biologique.
 - 28. Procédé de diagnostic in vitro de pathologies corrélées à une expression ou une accumulation anormale de protéines SR-p70, notamment les phénomènes de cancérisation, à partir d'un prélèvement biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact au moins un anticorps selon la revendication 25 avec ledit prélèvement biologique, dans des conditions permettant la formation éventuelle de complexes immunologiques spécifiques entre une protéine SR-p70 et le ou lesdits anticorps et en ce que l'on détecte les complexes immunologiques spécifiques éventuellement formés.
 - 29. Kit pour le diagnostic in vitro d'une expression ou une accumulation anormale de protéines SR-p70 dans un prélèvement biologique et/ou pour la mesure du taux d'expression de celles-ci dans ledit prélèvement comprenant :

10

15

20

25

30

- au moins un anticorps selon la revendication 25, éventuellement fixé sur un support,
- des moyens de révélation de la formation de complexes antigenes/anticorps spécifiques entre une protéine SR-p70 et ledit anticorps et/ou des moyens de quantification de ces complexes.
- 30. Méthode pour le diagnostic précoce de la formation des tumeurs caractérisée en ce que l'on met en évidence dans un échantillon de sérum prélevé chez un individu des auto-anticorps dirigés contre une protéine SR-p70 selon les étapes consistant à mettre en contact un échantillon de sérum prélevé chez un individu avec un polypeptide de l'invention, éventuellement fixé sur un support, dans des conditions permettant la formation de complexes immunologiques spécifiques entre ledit polypeptide et les auto-anticorps éventuellement présents dans l'échantillon de sérum, et en ce que l'on détecte les complexes immunologiques spécifiques éventuellement formés.
- 31. Méthode de détermination d'une variabilité allélique, d'une mutation, d'une délétion, d'une insertion, d'une perte d'hétérozygotie ou d'une anomalie génétique du gène SR-p70 caractérisée en ce qu'elle utilise au moins une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 6 à 8.
- 32. Méthode de détermination d'une variabilité allélique du gène SR-p70 au niveau de la position -30 et -20 par rapport à l'ATG d'initiation de l'exon 2 pouvant être impliquée dans des pathologies et caractérisée en ce qu'elle comprend au moins:
 - une étape au cours de laquelle on procède à l'amplification par PCR de l'exon 2 du gène SR-p70 portant la séquence cible à l'aide de couple d'amorces oligonucléotidiques selon l'une quelconque des revendications 6 à 8;
 - une étape au cours de laquelle on procède au traitement des produits amplifiés par un enzyme de restriction dont le site de coupure correspond à l'allèle recherché;
 - une étape au cours de laquelle on procède à la détection ou au dosage d'au moins l'un des produits de la réaction enzymatique.
- Composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 4.

34.	Composition pharmaceutique selon la revendication précédente, caractérisée en
	ce qu'elle comprend un polypeptide selon la revendication 2.
25	

 Composition pharmaceutique contenant un inhibiteur ou un activateur de l'activité du SR-p70.

36. Composition pharmaceutique contenant un polypeptide dérivé d'un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 5 caractérisé en ce qu'il est un inhibiteur ou un activateur du SR-p70.

1/36 .

1 TGCCTCCCGCCCCGCGCACCCCGAGGCCTGTG	CTCCTGCGAAGGGG	50
1		12
51 ACGCAGCGAAGCCGGGGCCGGCCGGCCGGC		100
13 ACACTTGGCGTCCGGGCTGGAAGCGTGCTTTCCAAG		62
101 CCCGGAGCTGCGACGGCTGCAGAGCGAGCTGCCCTCC		150
63 CCCTGAGGATTGGCAGCCAGACTGCTTACGGGTCAC	TĠĊĊATĠĠAĠĠ	109
151 GGAAGATGGCCCAGTCCACCACCTCCCCCGATGC		200
110 AĞCCĞCAĞTCAĞATCCCAĞCATCGAĞCCCCCCCTGAC	TCAGGAAACATTT	159
201 GAGCACCTCTGGAGCTCTCTGGAACCAGCACCACCACCACCACCACCACCACCACCACCA	PACTTCGACCTTCC	250
160 TCAGACCTATGGAAACTACTTCCTGAAAACAAC.GT	rereiecceerree	208
251 CCAGTCAAGCCGGGGGAATAATGAGGTGGTGGGTGGC	ACGGATTCCAGCA	300
209 CGTCCCAAGCGGTGGATGATTTGATGCTCTCTCCGGA	ATGATCŤŤGĆÁCAÁ	258
301 TGGACGTCTTCCACCTAGAGGGCATGACCACATCTGT		350
259 TGGTTAACT	GAAGACCCAGGTC	280
351 AATTTGCTGAGCAGCACCATGGACCAGATGAGCAGCC	11 11 1	400
		319
401 CAGCCCGTACACCCCGGAGCACGCCGCCAGCGTGCCCC	# 111	450 368
451 ACGCACAGCCCAGCTCCACCTTCGACACCCATGTCGCC		
		393
501 CCCTCCAACACCGACTATCCCGGACCCCACCACTTCG	AGGTCACTTTCCA	550
394 CCTTCCCAGAAAACCTACCACGGCAGCTACGGTTTCC	GTCTGGGCTTCCT	443
551 GCAGTCCAGCACGGCCAAGTCAGCCACCTGGACGTAC	TCCCCACTCTTGA	600
444 GCATTCTGGAACAGCCAAGTCTGTGACTTGCACGTAC	TCCCCTGACCTCA	493
601 AGAAACTCTACTGCCAGATCGCCAAGACATGCCCCCAT	CCAGATCAAGGTG	650
494 ACAAGATGTTTTGCCAGCTGGCCAAGACCTGCCCCGT	GCAGCTGTGGGTT	543
651 TCCGCCCCACCGCCCCCGGGCACCGCCATCCGGGCCA		700
544 GATTCCACACCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	TĠĠĊĊĄŦĊŦĀĊĀĀ	593
701 GAAGGCGGACACGTGACCGACATCGTGAAGCGCTGC		750
594 GCAGTCACAGCACATGACTGAGGTCGTGAGGCGCTGC	CCCACCATGAGC	643
751 TCGGGAGGGACTTCAACGAAGGACAGTCTGCCCCAGC		800
644 GCTGCTCAGACAGCGATGGACTGGCCCCTCC	TCAACATČÍTÁŤĊ	
801 CGTGTGGAAGGCAATAATCTCTCGCAGTATGTGGACG	11 111	
688 CGAGTGGAAGGAAATTTGCGTGTGGAGTATTCGGATG	ACAGAAACACTTT	
851 CAGGCAGAGCGTCGTGGTGCCCTATGAGCCACCACAG		900

FIG.1

901 TCACCACCATCCTGTACAACTTCATGTGTAACAGCAGCTGTGGGGGGC 9	50
788 GTACCACCACCACCACCACCACCACCACCACCACCACCACC	37
951 ATGAACCGACGCCCATCCTCATCATCATCACCCTGGAGACGCGGGATGG 10	000
838 ATGAACCGGAGGCCCATCCTCACAATTATCACACTGGAAGACTCCAGTGG 88	87
	050
888 TAATCTACTGGACGGAACAGCTTTGAGGTGCGAGTTTGTGCCTGTCCTG 91	37
	100
938 GGAĞAĞAĞĞĞCĞGCGCACAĞAĞĞĞAĞĞĞAĞTİTÇÇ	11
	150
1151 CACTCCCCCTCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	21
1022 CACTECCCA ACA CA CONCOMO	99
1200 CACCCACACCACCACCACCACCACCACCACCACCACCAC)71 !49
1072 GATCCACACACACACACACACACACACACACACACACACA	.15
1250 CGAGATCCTGATGAAGCTGAAGGAGAGCCTGGAGCTGATGGAGTTGGTGC 12	99
1116 CGAGATGTTCCGAGAGCTGAATGAGGCCTTTGGAACTCAAGGA 11	57
1300 CGCAGCCGCTGGTAGACTCCTATCGGCAGCAGCAGCAGCTCCTACAGAGG 13	49
1158 TGCCCAGGCTGGGAAAGAGCCAGCGG. GGAGCAGGGCTCACTCCAGCCA 12	
1350 CCGAGTCACCTACAGCCCCCATCCTACGGGCCGGTCCTCTCGCCCCATGAA 13	99
1206 CCTGAAGTCCAAGAAGGGGCAATCTACCTCCGGCCATAAAAAATTCATGT 12	55
1400 CAAGGTGCACGGGGGCGTGAACAAGCTGCCCTCCGTCAACCAGCTGGTGG 144	49
1256 TCAAGACAGAGGGGCCTGACTCAGACTGACATTCTCAGCTTCTTG 13(00
1450 GCCAGCCTCCCCGCACAGCTCGGCAGCTACACCCAACCTGGGACCTGTG 145 1301 TTCCCCCACTGAGCCTCCCACCCCATCT.CTCCCTCCCTGCCATTTTG 134	_
1500 GGCTCTGGGATGCTCAACAACCACGGCCAGCCAGCCAGCC	
1550 GATGACCAGCAGCCACGGCACCCAGTCCATGGTCTCGGGGTCCCACTGCA 159	
1400 A 140	-

FIG.1 cont.

1	MAQSTTTSPDGGTTFEHLWSSLEPDSTYFDLPQSSRGNNEVVGGTDSSMD	50
1	MEEPQSDPSIEPPLSQETFSDLWKLLPENNVLSPLPSQAVD	41
51	VFHLEGHTTSVMAQFNLLSSTMDQMSSRAASASPYTPEHAASVPTHSPYA	100
42	DLMLSPDDLAQWLTEDPGPDEAPRMSEAAPHMAPTPAAPTPA.APAP	87
101	QPSSTFDTMSPAPVIPSNTDYPGPHHFEVTPQQSSTAKSATWTYSPLLKK	150
88	APSWPL SSSVPSQXTYHGSYGFRLGFLHSGTAXSVTCTYSPDLNX	132
151	LYCOIAKTCPIOIKVSAPPPPGTAIRAMPVYKKAEHVTDIVKRCPNHELG	200
133	MFCQLARTCPVQLWVDSTPPPGSRVRAMAIYKQSQHMTEVVRRCPHHE	180
201	RDFNEGQSAPASHLIRVEGNNLSQYVDDPVTGRQSVVVPYEPPQVGTEFT	250
181	RCSDSDGLAPPOHLTRVEGNLRVEYSDDRNTFRHSVVVPYEPPEVGSDCT	230
251	TILYNFMCNSSCVGGMNRRPILIIITLETRDGQVLGRRSFEGRICACPGR	300
231	TIHYNYMCNSSCMGGMRRPILTIITLEDSSGNLLGRNSFEVRVCACPGR	280
301	DRKADEDHYREQQALNESSAKNGAASKRAFKQSPPAVPALGPGVKKRRHG	
281	DRRTEEENFRKKG. EPCHELPPGSTKRALPNNTSSSPQ PKKKPL	323
351	DEDTYYLOVRGRENFEILMKLKESLELMELVPQPLVDSYRQQQLLQRPS	400
324	DGEYFTLQIRGREFFEMFRELNEALELKDAQAGKEPAGSRAHSSHLKSKK	373
	HLQPPSYGPVLSPMNRVHGGVNKLPSVNQLVGQPPPHSSAATPNLGPVGS	450
374	GQSTSRHRUFMFKTEGPDSD	393

FIG. 2

```
201 GAGCACCTCTGGAGCTCTCTGGAACCAGACAGCACCTACTTCGACCTTCC 250
201 GAGCACCTCTGGAGCTCTCTGGAACCAGACAGCACCTACTTCGACCTTCC 250
451 ACGCACAGCCCAGCTCCACCTTCGACACCATGTCGCCCGCGCCTGTCATC 500
451 ACGCACAGCCCAGCTCCACCTTCGACACCATGTCGCCCGCGCCTGTCATC 500
651 TCCGCCCACCGCCCCCGGGCACCGCCATCCCTGTCTACAA 700
801 CGTGTGGAAGGCAATAATCTCTCGCAGTATGTGGACGACCCTGTCACCGG 850
```

FIG.3

901 TCACCACCATCCTGTACAACTTCATGTGTAACAGCAGCTGTGTGGGGGGC 950	
951 ATGAACCGACGGCCCATCCTCATCATCATCACCCTTGAGACCCCCCATCC AGAC	•
951 ATGAACCGACGGCCCATCCTCATCATCATCACCCTGGAGACGCGGGATGG 1000	
1001 GCAGGTGCTGGGCCGCCGGTCCTTCGAGGGCCGCATCTGCGCCTGTCCTG 1050	
1051 GCCGCGACCGAAAAGCCGATGAGGACCACTACCGGGAGCAGCAGGCCTTG 1100	
1051 GCCGCGACCGAAAAGCCGATGAGGACCACTACCGGGAGCAGCAGGCCTTG 1100 1101 AATGAGAGCTCCGCCAAGAACGGGGCTGCCAGCAAGCGCGCCTTCAAGCA 1150	
	•
1151 GAGTCCCCCTGCCGTCCCCGCCCTGGGCCCGGGTGTGAAGAAGCGGCGGC 1200	
1201 ACGGAGACGAGGACACGTACTACCTGCAGGTGCGAGGCCCGCGAGAACTTC 1250	
1230 ACGGAGACGACGTACTACCTGCAGGTGCGAGGCCGCGAGAACTTC 1250	
1251 GAGATCCTGATGAAGCTGAAGGAGCCTGGAGCTGATGGAGTTGGTGCC 1300	
1301 GCAGCCGCTGGTAGACTCCTATCGGCAGCAGCAGCAGCTCCTACAGAGGC 1350	
1301 GCAGCCGCTGGTAGACTCCTATCGGCAGCAGCAGCAGCTCCTACAGAGGC 1350 1351 CGAGTCACCTACAGCCCCCATCCTACGGGCCGGTCCTCTCGCCCATGAAC 1400	
1351 CGAGTCACCTACAGCCCCCATCCTACGGGCCGGTCCTCTCGCCCATGAAC 1400	
1401 AAGGTGCACGGGGGCGTGAACAAGCTGCCCTCCGTCAACCAGCTGGTGGG 1450	
1451 CCAGCCTCCCCGCACAGCTCGGCAGCTACACCCAACCTGGGACCTGTGG 1500	
1451 CCAGCCTCCCCGCACAGCTCGGCAGCTACACCCCAACCTGGGACCTGTGG 1500	
1501 GCTCTGGGATGCTCAACAACCACGGCCACGCCAGCCAACAGCGAG 1550	
1551 ATGACCAGCCACGCCACCCAGTCCATGGTCTCGGGGTCCCACTGCAC 1600	
1551 ATGACCAGCAGCCACGGCACCCAGTCCATGGTCTCGGGGTCCCACTGCAC 1600	
1601 TCCGCCACCCCCTACCACGCCGACCCCAGCCTCGTCAGTTTTTTAACAG 1650	
• • •	
1701 AGCATTTACCACCTGCAGAACCTGACCATCGAGGACCTGGGGGCCCTGAA 1750	FIG.3
1638	
1751 GATCCCCGAGCAGTATCGCATGACCATCTGGCGGGGCCTGCAGGACCTGA 1800	<u>cont.</u>

FIG.3 cont.

```
TGCCTCCCGCCCGCGCACCCGCGCGGGGCCTGTGCTCCTGCGAAGGGGACGCAGCGAA
                                                                                60
        61
                                                                                120
  121
        CCGATGGGGGCACCACGTTTGAGCACCTCTGGAGCTCTCTGGAACCAGACAGCACCTACT
  181
        240
   10
                                                                                29
  241
                                                                                300
   30
  301
                                                                                360
        D V F H L E G M T T S V M A Q F N L L S GCAGCACCATGGACCAGATGAGCAGCCGCGCTGCCTCGGCCAGCCCGTACACCCCGGAGC
   50
  361
70
                                                                                420
        S T M D Q M S S R A A S A S P Y T P E H
ACGCCGCCAGCGTGCCCACCCATTCACCCTACGCACAGCCCAGCTCCACCTTCGACACCA
                                                                                480
        A A S V P T H S P Y A Q P S S T F D T M
TGTCGCCCGCGCCTGTCATCCCTCCAACACCGACTATCCCGGACCCCACTATCGAGG
S P A P V I P S N T D Y P G P H H F E V
   90
                                                                                109
  481
                                                                                540
        S P A P V I P S N T D Y P G P H H F E V TCACTTTCCAGCAGTCCAGCACGGCCAAGTCAGCCACCTGGACGTACTCCCCACTCTGA
  110
                                                                                129
  541
                                                                                600
       T F Q Q S S T A K S A T W T Y S P L L K ASANACTCTACTGCCAGATCGCCCAAGACATGCCCCATCCAGATCAAGGTGTCCGCCCAC
  130
                                                                                660
  150
                       OIAK
                                     TCPIOIKV
                                                                                169
       CGCCCCGGGCACCGCCATCCGGGCCATGCCTGTCTACAAGAAGGCGGAGCACGTGACCG
  661
170
                                                                                720
       PPGTAIRAMPVYKKAEHVTD
                                                                                189
  721
       I V K R C P N H E L G R D F N E G Q S A CCCCAGCCAGCCACCTCATCCGTGTGGAAGGCAATAATCTCTCGCAGTATGGACGACC
                                                                                780
 190
                                                                                209
  781
       840
 210
                                                                                229
  841
                                                                               900
       V T G R Q S V V V P Y E P P Q V G T E F TCACCACCATCCTGTACAACTTCATGTGTAACAGCAGCTGTGTGGGGGGGCATGAACCGAC
 230
                                                                               249
960
 901
 250
                                       NSSCVGGMN
                                                                                269
 961
       GGCCCATCCTCATCATCACCCTGGAGACGCGGGATGGGCAGGTGCTGGGCCGCCGGT
                                                                                1020
       PILIIITLETRDGQVLGRRSCCTCGACGACGAAAAGCCGATGAGGACCACT
  270
                                                                               289
1021
                                                                               1080
       290
                                                                               309
1081
                                                                               1140
       R E Q Q A L N E S S A K N G A A S K R A CCTTCAAGCAGAGTCCCCCTGCCGTCCCCGCCCTGGGCCCGGGTGTGAAGAAGCGGCGGC
 310
                                                                               329
1141
                                                                               1200
       FKQSPPAVPALGPGVKKRRRH
ACGGAGACGAGACGTACTACTGCAGGTGCGAGGCCGCGAGAACTTCGAGATCCTGA
 330
                                                                               349
1201
                                                                               1260
 350
       G D E D T Y Y L Q V R G R E N F E I L N
TGAAGCTGAAGGAGACCCTGGAGCTGATGGAGTTGGTGCCGCAGCCGCTGGTAGACTCCT
                                                                               369
                                                                               1320
       K L K E S L E L M E L V P Q P L V D S Y ATCGGCAGCAGCAGCAGCTCCTACAGAGGCCGAGTCACCTACAGCCCCCATCCTACGGCC
 370
                                                                               389
1321
                                                                               1380
 390
       R Q Q Q Q L L Q R P S H L Q P P S Y G P CGGTCCTCTCGCCCATGAACAAGGTGCACGGGGGGGTGAACAAGCTGCCCTCCGTCAACC
                                                                               409
1381
                                                                               1440
 410
                      MNKVHGGVNKLPS
                                                                               429
       AGCTGGTGGGCCAGCCTCCCCCGCACAGCTCGGCAGCTACACCCAACCTGGGACCTGTGG
1441
                                                                               1500
 430
               GQPPPHSSAATPNLGP
       GCTCTGGGATGCTCAACAACCACGGCCACGCCAGCCAGCAGACACCAGCA
1501
      S G M L N N H G H A V P A N S E M T S S
GCCACGGCACCCAGTCCATGGGTCCCACTGCACTCCGCCACCCCCCTACCACG
H G T Q S M V S G S H C T P P P P Y H A
CCGACCCCAGCCTCGTCAGTTTTTTAACAGGATTGGGGTGTCCAAACTGCATCGAGTATT
                                                                               1560
                                                                               469
1561
                                                                               1620
 470
                                                                               489
1621
                                                                               1680
 490
         D P S L V S F L T G L G C P N C I E
```

```
1681
510
1741
        TCACGTCCCAGGGGTTACAGAGCATTTACCACCTGCAGAACCTGACCATCGAGGACCTGG
                                                                                        1740
        T S Q G L Q S I Y H L Q N L T I E D L G GGGCCCTGAAGATCCCCGAGCAGTATCGCATGACCATCTGCGGGGGCCTGCAGGACCTGA
                                                                                        1800
 530
             LKIPEQYRMTIWRGLODLK
                                                                                        549
       AGCAGGCCACGACTACGGCGCCGCCGCAGCAGCTGCTCCGCTCCAGCAACGCGGCCG
1801
                                                                                        1860
        Q G H D Y G A A A Q Q L L R S S N A A A CCATTTCCATCGGCGGCTCCGGGGAGCTGCAGCGCCAGCGGGTCATGGAGGCCGTGCACT
 550
                                                                                        569
1861
                                                                                        1920
        I S I G G S G E L Q R Q R V M E A V H F TCCGCGTGCGCCACACCATCACCATCCCCAACCGCGGCGCCCCGGCGCCCCGACG
 570
                                                                                        589
1921
                                                                                       1980
       R V R H T I T I P N R G G P G A G P D E
AGTGGGCGACTTCGACTTCGACTTCCACCGACGCCCGAAGCACCCCATCAAGG
W A D F G F P L P D C K A R K Q P I K E
AGGAGTTCACGGAGGCCGAGATCCACTGAGGGCCCGAGCCAGGCCAGGCCTGTGCCACC
 590
                                                                                        609
1981
                                                                                       2040
 610
                                                                                       629
2041
                                                                                       2100
       E F T E A E I H *
GCCCAGAGACCCAGGCCGCCTCGCTCTCCTCCTGCTCCAAAACTGCCTCCGGAGGCAG
                                                                                       649
2101
                                                                                       2160
2161
2221
       GGCCTCCAGGCTGTGCCCGGGGAAAGGCAAGGTCCGGCCCATGCCCCGGCACCTCACCGG
                                                                                       2220
       CCCCAGGAGAGGCCCACCACAAAGCCGCCTGCGGACAGCCTGAGTCACCTGCAGAACC
                                                                                       2280
2281
                                                                                       2340
2341
       CACTGCGGGCGTGCTCCATGGCAGGCGTGGGTGGGGACCGCAGTGTCAGCTCCGACCTC
                                                                                       2400
2401
       2460
       AATCCTCTTCGCTGGACTCCCAAAAAGTATTTTCCGACATCTTTTCGTTCTGGAGAG
TGGTGAGCAGCCAAGCGACTGTGTCTGAAACACCGTGCATTTTCAGGGAATGTCCCTAAC
GGGCTGGGGACTCTCTCTGCTGGACTTGGGAGTGGCCTTTGCCCCCAGCACACTGTATTC
2461
                                                                                       2520
2521
                                                                                       2580
2581
                                                                                       2640
2641
       TGCGGGACCGCCTCCTTCCTGCCCCTAACAACCACCAAAGTGTTGCTGAAATTGGAGAAA
                                                                                       2700
2701
       ACTGGGGAAGGCGCAACCCCTCCCAGGTGCGGGAAGCATCTGGTACCGCCTCGGCCAGTG
                                                                                       2760
2761
       CCCTCAGCCTGGCCACAGTCACCTCTCCTTGGGGAACCCTGGGCAGAAAGGGACAGCCT
       GTCCTTAGAGGACCGGAAATTGTCAATATTTGATAAAATGATACCCTTTTCTAC 2874
```

FIG.4 cont.

```
TGCCTCCCCGCCGCGCACCCGCCCCGAGGCCTGTGCTCCTGCGAAGGGGACGCAGCGAA
       CCCGGGGCCCGCGCAGGCCGGCCGGACGCACGCCGATGCCCGGAGCTGCGACGGCTGC
   61
 121
       AGAGCGAGCTGCCCTCGGAGGCCGGTGTGAGGAAGATGGCCCAGTCCACCACCACCTCCC
                                                                                180
  -10
       N A Q S T T T S P
CCGATGGGGCACCACGTTTGAGCACCTCTTGGAGCTCTCTGGAACCAGACAGCACCTACT
                                                                                240
       10
 241
30
                             RGNNEVVGGTDSSM
 301
       TGGACGTCTTCCACCTAGAGGGCATGACCACATCTGTCATGGCCCAGTTCAATTTGCTGA
                                                                                360
                    HLEGMTTSVMA
                                                          QF
                                                                                69
       GCAGCACCATGGACCAGATGAGCAGCCGCGCTGCCTCGGCCAGCCCGTACACCCCGGAGC
 361
                                                                                420
       S T M D Q M S S R A A S A S P Y T P E H
ACGCCGCCAGCGCCACCCATTCACCCTACGCACAGCCCAGCTCCACCTTCGACACCA
   70
 421
                                                                                480
       A A S V P T H S P Y A Q P S S T F D T M
TGTCGCCCGCGCCTGTCATCCCTCCAACACCGACTATCCCGGACCCCACCACTTCGAGG
                                                                                109
 481
                                                                                540
       S P A P V I P S N T D Y P G P H H F E V TCACTTTCCAGCAGTCCAGCAGGCCAAGTCAGCCACCTGGACGTACTCCCCACTCTGA
 110
 541
                                                                                600
 130
                              T
                                 A K S
                                           ATWT
                                                                                149
       AGAAACTCTACTGCCAGATCGCCAAGACATGCCCCATCCAGATCAAGGTGTCCGCCCCAC
                                                                                660
       K L Y C Q I A K T C P I Q I K V S A P P CGCCCCGGGCACCGCCATCCGGGCCATGCCTGTCTACAAGAAGGCGGAGCACGTGACCG
 150
 661
       170
                                                                                189
                                                                                780
       I V K R C P N H E L G R D F N E G Q S A CCCCAGCCAGCCACCTCATCCGTGTGGAAGGCAATAATCTCTCGCAGTATGTGGACGACC
 190
                                                                                209
 781
                                                                                840
 210
       PASHLIRVEGNNLSQYVDDPCTGTCACCGGCAGGCAGGCTCGTGGTGCCCTATGAGCCACCACAGGTGGGGACAGAAT
 841
                                                                                900
                                               EPPO
                                                                                249
       TCACCACCATCCTGTACAACTTCATGTGTAACAGCAGCTGTGTGGGGGGGCATGAACCGAC
 901
                                                                                960
       T T I L Y N F M C N S S C V G G M N R R GGCCCATCCTCATCATCATCACCCTGGAGACGCGGGATGGGCAGGTGCTGGGCCGCCGGT
 250
 961
                                                                                1020
       P I L I I T L E T R D G Q V L G R R S
CCTTCGAGGGCCGCATCTGCGCCTGCCTGCCGAAAAGCCGATGAGGACCACT
                                                                                289
1021
                                                                                1080
 290
      F E G R I C A C P G R D R K A D E D H Y ACCGGGAGCAGCAGCCTTGAATGAGAGCTCCGCCAAGAACGGGGCTGCCAGCAAGCGCG
1081
                                                                                1140
                QQALNESSAKNGAASKR
 310
                                                                                329
1141
       CCTTCAAGCAGAGTCCCCCTGCCGTCCCCGCCCTGGGCCCGGGTGTGAAGAAGCGGCGGC
                                                                                1200
330
1201
            KQSP
       ACGGAGACGAGGACACGTACTACCTGCAGGTGCGAGGCCCGCGAGAACTTCGAGATCCTGA
      G D E D T Y Y L Q V R G R E N F E I L M
TGAAGCTGAAGGAGCCTGGAGCTGGAGGTTGGAGTTGGTGCCGCAGCCGCTGGTAGACTCCT
 350
                                                                                369
1261
                                                                                1320
 370
      K L K E S L E L M E L V P Q P L V D S Y ATCGGCAGCAGCAGCAGCTCCTACAGAGGCCGAGTCACCATACAGCCCCCATCCTACAGGCC
                                                                                389
1321
390
                                                                                1380
                QQQLLQRPSHL
                                                                                409
      CGGTCCTCTCGCCCATGAACAAGGTGCACGGGGGGGGTGAACAAGCTGCCCTCCGTCAACC
1381
                                                                                1440
      V L S P M N K V H G G V N K L P S V N Q AGCTGGTGGGCCAGCCTCCCCGCACAGCTCGGCAGCTACACCCAACCTGGGACCTGTG
 410
                                                                                429
1441
                                                                                1500
      449
1501
                                                                                1560
      S G M L N N H G H A V P A N S E H T S S GCCACGGCACCCAGTCCATGGTCTCGGGGTCCCACTGCACTGCACTCCGCCACCCCCTACCACG
 450
                                                                                469
1561
                                                                                1620
 470
      H G T Q S M V S G S H C T P P P P P Y H A CCGACCCCAGCCTCGGGACCCTGGGGCCCTGAGATCCCCGAGCAGTATCGCATGAC
1621
                                                                                1680
      490
                                                                                509
1681
                                                                                1740
      GCTGCTCCGCTCCAGCAACGCGGCCGCCATTTCCATCGGCGGCTCCGGGGAGCTGCAGCG
CCAGCGGGTCATGGAGGCCGTGCACTTCCGCGTGCGCCACCCATCACCATCACCATCCCCAACCG
1741
                                                                                1800
1801
                                                                                1860
      CGGCGGCCCGGCGCGGCCCGACGAGTGGGCGGACTTCGGCTTCGACCTGCCCGACTG
CAAGGCCCGCAAGCAGCCCATCAAGGAGGAGTTCACGGAGGCCGAGATCCACTGAGGGGC
1861
                                                                                1920
1921
                                                                                1980
1981
      CGGGCCCAGCCAGAGCCTGTGCCACCGCCCAGAGACCCAGGCCGCCTCGCTCTC
```

FIG.5

10/36

```
GCGAGCTGCCCTCGGAGGCCGGCGTGGGGAAGATGGCCCAGTCCACCGCCACCTCCCCTG
   1
  -9
                               MAQSTATSPD
                                                        10
     ATGGGGGCACCACGTTTGAGCACCTCTGGAGCTCTCTGGAACCAGACAGCACCTACTTCG
  61
                                                        120
     G G T T F E H L W S S L E P D S T Y F D
  11
 121
     {\tt ACCTTCCCCAGTCAAGCCGGGGGAATAATGAGGTGGTGGGCGGAACGGATTCCAGCATGG}
                                                        180
      L P Q S S R G N N E V V G G T D S S M D
                                                        50
     ACGTCTTCCACCTGGAGGGCATGACTACATCTGTCATGGCCCAGTTCAATCTGCTGAGCA
 181
  51
      V F H L E G M T T S V M A Q F N L L S S
                                                        70
     GCACCATGGACCAGATGAGCAGCCGCGCGCCTCGGCCAGCCCCTACACCCCAGAGCACG
 241
                                                        300
      T M D Q M S S R A A S A S P Y T P E H A
  71
     \tt CCGCCAGCGTGCCCACCCACTCGCCCTACGCACAACCCAGCTCCACCTTCGACACCATGT
 301
      A S V P T H S P Y A Q P S S T F D T M S
  91
 361
     CGCCGGCGCCTGTCATCCCCTCCAACACCGACTACCCCGGACCCCACCACTTTGAGGTCA
                                                        420
 111
      PAPVIPSNTDYPGPHHFEVT
     CTTTCCAGCAGTCCAGCACGCCAAGTCAGCCACCTGGACGTACTCCCCGCTCTTGAAGA
 421
                                                        480
      FQQSSTAKSATWTYSPLLKK
 131
                                                        150
     AACTCTACTGCCAGATCGCCAAGACATGCCCCATCCAGATCAAGGTGTCCACCCCGCCAC
 481
 151
      LYCQIAKTCPIQIKVSTPP
     CCCCAGGCACTGCCATCCGGGCCATGCCTGTTTACAAGAAAGCGGAGCACGTGACCGACG
                                                        600
      PGTAIRAMPVYKKAEHVTDV
 171
                                                        190
 601
     TCGTGAAACGCTGCCCCAACCACGAGCTCGGGAGGGACTTCAACGAAGGACAGTCTGCTC
                                                        660
      V K R C P N H E L G R D F N E G Q S A P
 191
                                                       210
     CAGCCAGCCACCTCATCCGCGTGGAAGGCAATAATCTCTCGCAGTATGTGGATGACCCTG
 661
      ASHLIRVEGNNLSQYVDDPV
 211
     {\tt TCACCGGCAGGCAGGCGTCGTGGTGCCCTATGAGCCACCACAGGTGGGGACGGAATTCA}
                                                       780
      T G R Q S V V V P Y E P P Q V G T E F T
 231
                                                       250
     \tt CCACCATCCTGTACAACTTCATGTGTAACAGCAGCTGTGTAGGGGGGCATGAACCGGCGGC
 781
                                                       840
 251
     TILYNFMCNSSCVGGMNRRP
                                                       270
     {\tt CCATCCTCATCATCACCCTGGAGATGCGGGATGGGCAGGTGCTGGGCCGCCGGTCCT}
                                                       900
     I L I I I T L E M R D G Q V L G R R S F
 271
     {\tt TTGAGGGCCGCATCTGCGCCTGTCCTGGCCGGCGACCGAAAAGCTGATGAGGACCACTACC}
 901
      EGRICACPGRDRKADEDHYR
 961 GGGAGCAGCAGGCCCTGAACGAGAGCTCCGCCAAGAACGGGGCCGCCAGCAAGCGTGCCT
                                                       1020
     E Q Q A L N E S S A K N G A A S K R A F
 311
     {\tt TCAAGCAGAGCCCCCCTGCCGTCCCCGCCCTTGGTGCCGGTGTGAAGAAGCGGCGGCATG}
1021
                                                       1080
 331
      K Q S P P A V P A L G A G V K K R R H G
                                                       350
     GAGACGAGGACACGTACTACCTTCAGGTGCGAGGCCGGGAGAACTTTGAGATCCTGATGA
1081
     DEDTYYLQVRGRENFEILMK
                                                       370
     AGCTGAAAGAGAGCCTGGAGCTGATGGAGTTGGTGCCGCAGCCACTGGTGGACTCCTATC
                                                       1200
     L K E S L E L M E L V P Q P L V D S Y R
371
                                                       390
1201
    GGCAGCAGCAGCACCTACAGAGGCCGAGTCACCTACAGCCCCCGTCCTACGGGCCGG
                                                       1260
     Q Q Q L L Q R P S H L Q P P S Y G P V
391
                                                       410
    TCCTCTCGCCCATGAACAAGGTGCACGGGGGCATGAACAAGCTGCCCTCCGTCAACCAGC
1261
                                                       1320
     L S P M N K V H G G M N K L P S V N Q L
411
    1380
      V G Q P P P H S S A A T P N L G P V G P
                                                       450
    CCGGGATGCTCAACAACCATGGCCACGCAGTGCCAGCCAACGGCGAGATGAGCAGCAGCC
1381
                                                       1440
      G M L N N H G H A V P A N G E M S S S H
                                                       470
```

FIG.6

11/36

1441	ACAG	CGC	CCA	GTC	CAT	GGI	CTC	GGG	GTC	CCA	CTG	CAC	TCC	GCC	ACC	ccc	CTA	CCA	CGC	CG	1500
471	S	A	Q	S	M	V	s	G	s	H	C	T	P	P	P	P	Y	н	Α	D	490
1501	ACCC	CAG	CCT	'CGT	'CAG	Līvī	LII	AAC	AGG	ATT	GGG	GTG	TCC	AAA	CTG	CAT	rcg?	GTA	ттт	'CA	1560
491	P	s	L	v	s	F	L	T	G	L	G	C	P	N	С	I	E	Y	F	T	510
1561	CCTC	CCA	LAGG	GTI	'ACA	GAG	CAT	TTA	CCA	CCT	GCA	GAA	CCT	GAC	CAT	TG	\GG#	CCT	GGG	GG	1620
511	S	Q	G	L	Q	S	I	Y	Н	L	Q	N	L	T	I	E	D	L	G	A	530
1621	CCCT	GAA	GAT	ccc	CGĄ	GCA	GTA	CCG	CAT	GAC	CAT	CTG	GCG	GGG	CCI	'GC	.GGA	CCT	GAA	.GC	1680
531	L	K	I	P	Ε	Q	Y	R	M	T	I	W	R	G	L	Q	D	L	ĸ	Q	550
1681	AGGG	CCA	CGA	CTA	CAG				GCA	GCT	GCT	CCG	CTC	TAG	CAA	CGC	GGC	CAC	CAT	CT	1740
551	G	H	Ð	Y	s	Ţ	A	Q	Q	L	L	R	s	s	N	A	A	T	I	s	570
1741	CCAT	CGG	CGG	CTC	AGG	GGA	ACT	GCA	GCG	CCA	GCG	GGT	CAT	GGA	GGC	CGI	GCA	CTT	CCG	CG	1800
571	I	G	G	s	G	E	L	Q	R	Q	R	V	M	E	A	v	н	F	R	v	590
1801	TGCG	CCA	CAC	CAT	CAC	САТ	ccc	CAA	CCG	CGG	CGG	CCC.	AGG	CGG	CGG	ccc	TGA	CGA	GTG	GG	1860
591	R	H	T	I	T	I	P	N	R	G	G	P	G	G	G	P	D	Ε	W	A	610
1861	CGGA	CTT	CGG	CTT	CGA	CCT	GCC	CGA	CTG	CAA	GGC	CCG	CAA	GCA	GCC	CAT	CAA	GGA	GGA	GT	1920
611	D	F	G	F	D	L	P	D	С	ĸ	Α	R	K	Q	P	I	K	Ε	E	F	630
1921	TCAC	GGA	GGC	CGA	GAT	CCA	CTG	AGG	GCC'	TCG	CCT	GGC	TGC.	AGC	CTG	CGC	CAC	CGC	CCA	GA	1980
631	T	E	A	E	I	H	*														650
1981	GACC	CAA	GCT	GCC	TCC	CCT	CTC	CTI	CCT	G TG '	TGT	CCA	AAA	CTG	CCT	CAG	GAG	GCA	GGA	CC	2040
2041	TTCG	GGC	TGT	GCC	CGG	GGA.	AAG	GCA	AGG'	TCC	GGC	CCA'	TCC	CCA	GGC.	ACC	TCA	CAG	GCC	CC	2100
2101	AGGA	AAG	GCC	CAG	CCA	CCG	AAG	CCG	CCT	GTG	GAC	AGC	CTG	AGT	CAC	CTG	CAG	AAC	2	2156	

FIG.6 cont.

```
TGATCTCCCTGTGGCCTGCAGGGGACTGAGCCCAGGGAGTAGATGCCCTGAGACCCCAAGG
           60
           AGCATGTGTATGGGCCCTGTGTATGAATCCTTGGGGCAGGCCCAGTTCAATTTGCTCAGC
                                                                                                120
                                                                                                180
                      MGPVYESLGQA
           AGTGCCATGGACCAGATGGGCAGCCGTGCGGCGGGCGAGCCCCTACACCCGGAGCAC
    181
                                                                                                19
          S A M D Q M G S R A A P A S P Y T P E H
GCCGCCAGCGCCCACCCACTCGCCCTAGCGCGCAGCCCAGCCTCGACACCTTCGACACCT
A A S A P T H S P Y A Q P S F F D T H
TCTCCGGCGCCCTGTCATCCCTTCCAATACCGACTACCCCGGCCCCCAC...CTTCGAGGTC
                                                                                                240
     20
    241
                                                                                                300
    301
                                                                                                59
                                                                                                360
     60
                                   PSNTDY
          ACCTTCCAGCAGTCGAGCACTGCCAAGTCGGCCACCTGGACATACTCCCCACTCTTGAAG
   361
          T F Q Q S S T A K S A T W T Y S P L L K AAGTTGTACTGTCAGATTGCTAAGACATGCCCCATCCAGATCAAAGTGTCCACACCACCA
                                                                                                420
     80
          K L Y C Q I A K T C P I Q I K V S T P P
CCCCCGGGCACGGCCATCCGGGCCATGCCTGTCTACAAGAAGGCAGAGCATGTGACCGAC
   100
                                                                                                480
   481
                                                                                                119
          P P G T A I R A M P V Y K K A E H V T D
ATTGTTAAGCGCTGCCCAACCACGAGCTTGGAAGGACATCAATGAAGGACAGTCGCC
I V K R C P N H E L G R D F N E G Q S A
CCGGCTAGCCACCTCATCCGTGTAGAAGGCAACCTCGCCCAGTACGTGGATGACCCT
   120
                                                                                                540
                                                                                               600
   601
                                                                                               159
          P A S H L I R V E G N N L A Q Y V D D P
GTCACCGGAAGGCAGAGTGTGTTGTGCCGTATGAACCCCCACAGGTGGGAACAGAATTT
   160
                                                                                               660
                                                                                               179
   661
          V T G R Q S V V V P Y E P P Q V G T E F ACCACCATCCTGTACAACTTCATGTGTAACAGCAGCTGTGTGGGGGGCATGAATCGGAGG
   180
                                                                                               199
         T T I L Y N F M C N S S C V G G N N R R

CCCATCCTTGTCATCATCACCTGGAACCCGGGATGGACAGGTCCTGGGCCGCCGGTCT

P I L V I I T L E T R D G Q V L G R R S

TTCGAGGGTCGCATCTGTGCCTGCCTGGCCGTGACCGCAAAGCTGATGAAGACCATTAC
   200
                                                                                               780
   781
                                                                                               219
   220
                                                                                               840
   841
         F E G R I C A C P G R D R K A D E D H Y
CGGGAGCAACAGGCTCTGAATGAACGTGCA
CGGGAGCAACAGCTCCAACAATGGAGCTGCCAGCAAACGTGCA
   240
                                                                                               900
   901
                                                                                               259
   260
                                                                                               960
                             LNESTTKNG
   961
         280
         F K Q S P P A I P A L G T N V K K R R H
GGGGACGAGGACATGTTCTACATGCACGTGCGAGGCCGGGAGAACTTTGAGATCTTGATG
                                                                                               1020
 1021
                                                                                               299
         G D E D M F Y M H V R G R E N F E I L M
AAAGTCAAGGAGACCTAGAACTGATGGAGCTTGTGCCCCAGCCTTTGGTTGACTCCTAT
                                                                                              1080
  300
 1081
         K V K E S L E L M E L V P Q P L V D S Y CGACAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCCGAGCCGAGCCGAGCCGAGCCTCCATCCTAT
                                                                                              1140
 1141
                                                                                              339
        R Q Q Q Q Q L L Q R P S H L Q P P S Y GGGCCCGTGCTCTCCCCAATGAACAAGGTACACGGTGGTGCTCAACAACTGCCCTCCGTC
                                                                                              1200
  340
 1201
  360
                                                                                              1260
                 VLSP
                                             VHGGVNKL
         AACCAGCTGGTGGGCCAGCCTCCCCCCACACGCTGGCAGCTGGGCCCAACCTGGGCCCC
                                                                                              379
        1320
  380
                                                                                              399
1321
 400
                                                                                              1380
1381
        G G H S S Q T M V S G S H C T P P P P Y CATGCAGACCCCAGCCTCGTCAGTTTTTTGACAGGGTTGGGGTGTCCAAACTGCATCGAG
  420
                                                                                              1440
1441
                                                                                              439
        H A D P S L V S F L T G L G C P N C I E
TGCTTCACTTCCCAAGGGTTGCAGAGCATCTACCACCTGCAGAACCTTACCATCGAGGAC
  440
                                                                                              1500
1501
        C F T S Q G L Q S I Y H L Q H L T I E D CTTGGGGGTCTGAAGGTCCCTGACCAGTACCGTATGACCATCTGGAGGGGCCTACAGGAC
 460
                                                                                             1560
1561
                                                                                              479
                                                                                             1620
 480
        L G A L K V P D Q Y R M T I W R G L Q D CTGAAGCAGAGCCATGACTGCGGCCAGCAACTGCTACGCTCCAGCAGCAACGCGGCCACC
1621
        L K Q S H D C G Q Q L L R S S S N A A T ATTCTCCATCGGCGGCTCTGGCGGCGCGCGCGGGGGTCATGGAAGCCGTGCATTTC I S I G G S G E L Q R Q R V M E A V H F
 500
                                                                                             1680
1681
                                                                                             519
       I S I G G S G E L Q R Q R V M E A V H F CGTGTGCGCCACACCATCACAATCCCCAACCGTGGAGGCGCAGGTGCGGTGACAGGTCCC
                                                                                             1740
 520
1741
       R V R H T I T I P N R G G A G A V T G P GACGAGTGGGGGGACTTTGGCTTTGACCTGCCTGACTGCAAGTCCCGTAAGCAGCCCATC
                                                                                             1800
1801
                                                                                             559
                                                                                             1860
 560
       DEWADF
       579
1861
       K E E F T E T E S H
CTCTGTGAGAACTGCTCTTGGAAGTGGGAACCAGAAACCAGCAA
                                                                                             1920
 580
                                                                                             599
       1980
                                                                                             2040
```

13/36

```
61
                                          120
                                          180
240
  181
241
301
                                          300
                                          360
361
                                          420
                                          11
421
                                          480
481
                                          540
   Y F D L P Q P S Q G T S E A S G S E E S CAACATGGATGCTTCCACCTGCAAGGCATGCCCAGTTCAATTTGCTCAGCAGTGCCAT
32
                                          51
                                          600
  71
660
52
601
72
                                          91
720
661
92
721
112
     VIPSNTDYPGP
```

FIG.8

14/36

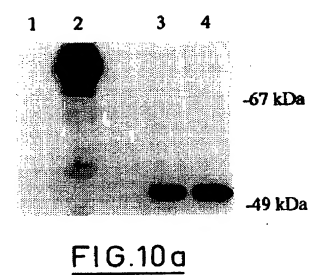
```
_ Name: sr-p70a-cos3
                                                                             Weight: 1.00
                                        Len:
                                                   650 Check: 9661
                                                  650 Check: 3605
650 Check: 85
650 Check: 4072
_ Name: sr-p70b-cos3
                                        Len:
                                                                             Weight:
                                                                                           1.00
                                                         Check: 85
Check: 4072
Check: 4204
_ Name: sr-p70-ht29
                                        Len:
                                                                             Weight:
                                                                                           1.00
Name: sr-p70c-att20
                                                                             Weight:
Weight:
                                        Len:
                                                                                           1.00
_ Name: sr-p70a-att20
                                                                                           1.00
                                        Len:
                        _ sr-p70a-cos3
_ sr-p70b-cos3
 sr-p70-ht29
_sr-p70c-att20
                         MSGSVGEMAQ ...TSSSSSS TFEHLWSSLE PDSTYFDLPQ PSQGTSEASG
_sr-p70a-att20
_ sr-p70a-cos3
                         GTDSSMD.VF HLEGMTTSVM AQFNLLSSTM DQMSSRAASA SPYTPEHAAS
GTDSSMD.VF HLEGMTTSVM AQFNLLSSTM DQMSSRAASA SPYTPEHAAS
_ sr-p70b-cos3
                         GTDSSMD.VF HLEGMTTSVM AQFNLLSSTM DQMSSRAASA SPYTPEHAAS
...MCMGPVY ..ESLG...Q AQFNLLSSAM DQMGSRAAPA SPYTPEHAAS
SEESNMD.VF HLQGM.... AQFNLLSSAM DQMGSRAAPA SPYTPEHAAS
__sr-p70-ht29
_sr-p70c-att20
_sr-p70a-att20
_ sr-p70a-cos3
                         VPTHSPYAQP SSTFDTMSPA PVIPSNTDYP GPHHFEVTFQ QSSTAKSATW
                        VPTHSPYAQP SSTFDTMSPA PVIPSNTDYP GPHHFEVTFQ QSSTAKSATW VPTHSPYAQP SSTFDTMSPA PVIPSNTDYP GPHHFEVTFQ QSSTAKSATW APTHSPYAQP SSTFDTMSPA PVIPSNTDYP GPHHFEVTFQ QSSTAKSATW
_ sr-p70b-cos3
    sr-p70-ht29
 sr-p70c-att20
_sr-p70a-att20
                         APTHSPYAOP SSTEDTMSPA PVIPSNTDYP GP......
                        TYSPLLKKLY CQIAKTCPIQ IKVSAPPPPG TAIRAMPVYK KAEHVTDIVK
TYSPLLKKLY CQIAKTCPIQ IKVSAPPPPG TAIRAMPVYK KAEHVTDIVK
TYSPLLKKLY CQIAKTCPIQ IKVSTPPPPG TAIRAMPVYK KAEHVTDIVK
TYSPLLKKLY CQIAKTCPIQ IKVSTPPPPG TAIRAMPVYK KAEHVTDIVK
_sr-p70a-cos3
_sr-p70b-cos3
   sr-p70-ht29
sr-p70c-att20
_sr-p70a-att20
_sr-p70a-cos3
                         RCPNHELGRD FNEGQSAPAS HLIRVEGNNL SQYVDDPVTG RQSVVVPYEP
_ sr-p70b-cos3
                        RCPNHELGRD FNEGOSAPAS HLIRVEGNNL SQYVDDPVTG ROSVVVPYEP
RCPNHELGRD FNEGOSAPAS HLIRVEGNNL SQYVDDPVTG ROSVVVPYEP
RCPNHELGRD FNEGOSAPAS HLIRVEGNNL AQYVDDPVTG ROSVVVPYEP
__sr-p70-ht29
_sr-p70c-att20
_sr-p70a-att20
_ sr-p70a-cos3
                        PQVGTEFTTI LYNFMCNSSC VGGMNRRPIL IIITLETRDG QVLGRRSFEG
PQVGTEFTTI LYNFMCNSSC VGGMNRRPIL IIITLETRDG QVLGRRSFEG
PQVGTEFTTI LYNFMCNSSC VGGMNRRPIL IIITLEMRDG QVLGRRSFEG
PQVGTEFTTI LYNFMCNSSC VGGMNRRPIL VIITLETRDG QVLGRRSFEG
_ sr-p70b-cos3
   sr-p70-ht29
_sr-p70c-att20
_sr-p70a-att20
                         _ sr-p70a-cos3
                         RICACPGRDR KADEDHYREQ QALNESSAKN GAASKRAFKQ SPPAVPALGP
_ sr-p70b-cos3
                        RICACPGRDR KADEDHYREQ QALNESSAKN GAASKRAFKQ SPPAVPALGP
RICACPGRDR KADEDHYREQ QALNESSAKN GAASKRAFKQ SPPAVPALGA
RICACPGRDR KADEDHYREQ QALNESTIKN GAASKRAFKQ SPPAIPALGT
   sr-p70-ht29
 sr-p70c-att20
_sr-p70a-att20
```

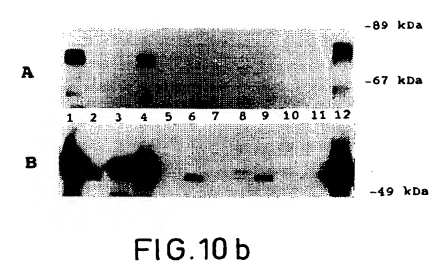
<u>FIG.9</u>

_ sr-p70a-cos3 _ sr-p70b-cos3 _ sr-p70-ht29 _ sr-p70c-att20 _sr-p70a-att20	351 GVKKRRHGDE GVKKRRHGDE GVKKRRHGDE NVKKRRHGDE	DTYYLOVRGR	ENFEILMKLK ENFEILMKLK ENFEILMKVK	ESLELMELVP ESLELMELVP	QPLVDSYR QPLVDSYR QPLVDSYR QPLVDSYRQQ
- sr-p70a-cos3 - sr-p70b-cos3 - sr-p70-ht29 - sr-p70c-att20 - sr-p70a-att20	401 QQQQLLQRPS QQQQLLQRPS QQQQLLQRPS QQQQLLQRPS		LSPMNKVHGG LSPMNKVHGG	VNKLPSVNQL VNKLPSVNQL HNKLPSVNQL VNKLPSVNQL	450 VGQPPPHSSA VGQPPPHSSA VGQPPPHSSA VGQPPPHSSA
sr-p70a-cos3 _sr-p70b-cos3 _sr-p70-ht29 _sr-p70c-att20 _sr-p70a-att20	451 ATPNLGPVGS ATPNLGPVGS ATPNLGPVGP AGPNLGPMGS	GMLNINHGHAV GMLNINHGHAV GMLNINHGHAV GMLNISHGHSM	PANSEMTSSH	GTQSMVSGSH SAQSMVSGSH	500 CTPPPPYHAD CTPPPPYHAD CTPPPPYHAD CTPPPPYHAD
- sr-p70a-cos3 - sr-p70b-cos3 - sr-p70-ht29 - sr-p70c-att20 - sr-p70a-att20	PSLVRT.W PSLVSFLTGL	G.P GCPNCIEYFT	SQGLQSIYHL	QNLTIEDLGA QNLTIEDLGA QNLTIEDLGA	LKIPEQYRMT
- sr-p70a-cos3 - sr-p70b-cos3 - sr-p70-ht29 -sr-p70c-att20 -sr-p70a-att20	IWRGLODLKO	GHDYS.TAQQ	LLR.SSNAAT	ISIGGSGELQ ISIGGSGELQ	RORVMEAVHF
- sr-p70a-cos3 - sr-p70b-cos3 - sr-p70-ht29 - sr-p70c-att20 - sr-p70a-att20	601 RVRHTITIPN RVRHTITIPN RVRHTITIPN	RGGPGG GP	DEWADFGFDL	PDCKARKQPI PDCKARKQPI PDCKSRKQPI	KEEFTEAEIH

FIG.9 cont.

. 16/36





FEUILLE DE REMPLACEMENT (PEGLE 26)

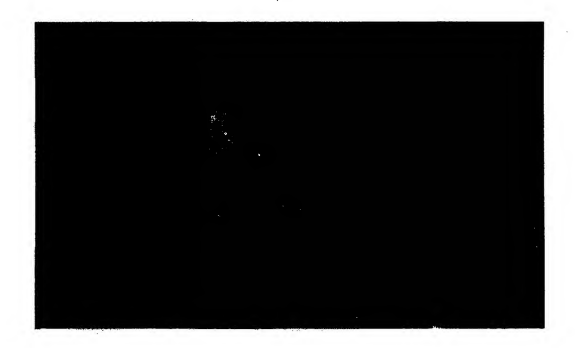


FIG.11

1	→ ²	. ←> 3	
	1 1		50
1 🚤	1 MEE	CPOSDPSVEPPLSQETFSDLWKLLPENNVLSPLPSQAMD	41
	51	VFHLEGMTTSVMAQFNLLSSTMDQMSSRAASASPYTPEHAASVPTHSPYA	100
	42	DLMLSPDDIEQWFTEDPGPDEAPRMPEAAPPVAPAPAAPTPA.APAP	
	101	QPSSTFDTMSPAPVIPSNTDYPGPHHFEVTFQQSSTAKSATWTYSPLLKK	150
	88	APSWPLSSSVPSQKTYQGSYGFRLGFLHSGTAKSVTCTYSPALNK	132
	151	LYCQIAKTCPIQIKVSTPPPPGTAIRAMPVYKKAEHVTDVVKRCPNHELG	200
	133	MFCQLAKTCPVQLWVDSTPPPGTRVRAMAIYKQSQHMTEVVRRCPHHE	
	201	RDFNEGQSAPASHLIRVEGNNLSQYVDDPVTGRQSVVVPYEPPQVGTEFT	250
	181	RCSDSDGLAPPOHLIRVEGNLRVEYLDDRNTFRHSVVVPYEPPEVGSDCT	230
	251	TILYNFMCNSSCVGGMNRRPILIIITLEMRDGQVLGRRSFEGRICACPGR	300
	231	TIHYNYMCNSSCMGGMNRRPILTIITLEDS\$GNLLGRNSFEVRVCACPGR	280
	301	DRKADEDHYREQQALNESSAKNGAASKRAFKQSPPAVPALGAGVKKRRHG	350
	281	DRRTEEENLRKKGEPHHELPPGSTKRALPNNTSSSPQPKKKPL	
	351	DEDTYYLQVRGRENFEILMKLKESLELMELVPQPLVDSYRQQQQLLQRPS	▶ 11 400
	324		373
	401	HLQPPSYGPVLSPMNKVHGGMNKLPSVNQLVGQPPPHSSAATPNLGPVGP	12
	374	GQSTSRHKKLMFKTEGPDSD	393
	451	→ 13 GMLNNHGHAVPANGEMSSSHSAQSMVSGSHCTPPPPYHADPSLVSFLTGL	500
	501	CCDNGLEVERGOOLOGISHU ON THE COLUMN ON THE CO	
	201	GCPNCIEYFTSQGLQSIYHLQNLTIEDLGALKIPEQYRMTIWRGLQDLKQ	550
	551	GHDYSTAQQLLRSSNAATISIGGSGELQRQRVMEAVHFRVRHTITIPNRG	600
	601	GPGGGPDEWADFGFDLPDCKARKQPIKEEFTEAEIH	636

FIG.12

CCTCGG

INTRON1 **INTRON2 EXON2 EXON3** CACCTACTCC AGGGATGCC CAGGCAGGCC CACTTGCCTG CCGCCCCCAC CGAGGCTGTC ACAGGAGGAC AGAGCACGAG TTCCCAGGGT GCTCAGGTGT -STY1 101 CATTCCTTCC TTCTGCAGA GCGAGCTGCC CTCGGAGGCC GGCGTGGGGA AGATGGCCCA GTCCACCGCC ACCTCCCCTG ATGGGGGCAC CACGTTTGAG 201 CACCTCTGGA GCTCTCTBTG AGTGCGCTTG GCTGGCCAGA GCTGGGGGCC CCCCTGGGAG GCACTCTGGG CTAGCCTCAG CCACCTTCGC TGGGCTAACT GGGCCAGAGC AGGAGGGGTG GCCCCGGGAG GACTCTGGGC TAGCCCCAGC 351 CACCCTCACT GAGACTTTGG GCTAAACTTG GCAACCCTCA CTGGGATTCT GGGCTAGCCT CGACCACCCT TGCTGCACTA ACTGGACCAG AGCAGGAGAG GGACAGGGCG GGTCGGAGGG GCAGGGAAGA GGGACTGCTG CCCTAGGCCT GGAGAGGGCC CATGGCCAGC AGAGGCCCAG AATAACAGAG CCCATGACTG GTGGCTCCAC ACTAGTCTTG GGCTAGCCTT AGCCACCCTC ATCAGCTTGG TCCCTGGGGA TGCAGGACCA ANATICAGAC TCTTTTCTCT GGCCAGCTCT GCTCTGCCTC TCTGGCACTC ACAGCAGCCC TGGAATGGCA GGTGGAGGAC AGAGATGGGA TGAGAGGGA TGGGAAGGGC AGGAGACGTA GGCCTCACCA GGAGICTCAG GCTAGCCTTG AGCTCTGGGC CTGGGAGGTA TTGGGGTGAC ACCCARACTG GGGACTGACG CTTCTATTTT CCTCTCCCTG CCCCAGGGAA CCAGACAGCA CCTACTTCGA CCTTCCCCAG TCAAGCCGG... 151 451 251 301 601 401 501 551 701 751 801 651 851 +STY1

- 20/36

sr-p70d-imr32		CG	ACCTTCCCCA	GTCAAGCCGG	GGGAATAATG	32
sr-p70a-ht29		CG	ACCTTCCCCA	GTCAAGCCGG	GGGAATAATG	150
				***************************************	COOMITMIN	130
	AGGTGGTGGG	CGGAACGGAT	TCCAGCATGG	ACGTCTTCA	CCTGGAGGGC	0.2
	AGGTGGTGGG	CGGAACGGAT	TCCAGCATGG	ACCTCTTCCA	CCTGGAGGGC	200
			rechochiod	ACGICITECA	CCIGGAGGGC	200
	ATGACTACAT	CTGTCATGCA	平して下してはないす し	CTCCCTCACT	AGCTGCGGAG	122
	ATGACTACAT	CTGTCAT		CIGCCICACI	AGC I GCGGAG	132
		CIGICKI			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	217
	CCTCTCCCGC	TEGGTEEACG	CTGCCGGGCG	CCCACCACCC	TGACCCTTCC	
						182
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		• • • • • • • • • •		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
	CCTCGGGCCG	CCCAGATCCA	TOCOTOCOTOC	CACCCCACAC	CAGTTCCCTG	
						232
	• • • • • • • • • •		•••••	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
	GCGTGTGCAG	ACCCCCGGC	GCCTACCATG	CTCTA CCTCC	GTGACCCCGC	200
				······		282
				• • • • • • • • • •	• • • • • • • • • •	
	ACGGCACCTC	GCCACGGCCC	AGTTCAATCT	GCTGAGCACC	ACCATGGACC	222
		GCCC	AGTTCAATCT	CCTCACCACC	ACCATGGACC	332
			AGIICARICI	GCIGAGCAGC	ACCATGGACC	252
	AGATGAGCAG	CCGCGCGGCC	TOGGCCAGCC	CCTACACCCC	AGAGCACGCC	303
	AGATGAGCAG	CCGCGCGGCC	TOGGOCAGOO	CCTACACCCC	AGAGCACGCC	302
				COINCALCCC	AGAGCACGCC	302
	GCCAGCGTGC	CCACCCACTC	GCCCTACGCA	CAACCCAGCT	CCACCTTCGA	433
	GCCAGCGTGC	CCACCCACTC	GCCCTACGCA	CAACCCACCT	CCACCTTCGA	353
				CITICCCUOCI	CCACCTICGA	332
	CACCATGTCG	CCGGCGCCTG	TCATCCCCTC	CAACACCGAC	TACCCCGGAC	407
	CACCATGTCG	CCGGCGCCTG	中であっていていていて	CAACACCCAC	TACCCCGGAC	462
				CAMCACCGAC	TACCCCGGAC	402
	CCCACCACTT	TGAGGTCACT	TTCCAGCAGT	CCAGCACGCC	CAAGTCAGCC	E 2 2
	CCCACCACTT	TGAGGTCACT	ጥጥርርልርርልርጥ	CCACCACCCC	CAAGTCAGCC	332
			conscass	CCAUCACUGC	CAMGICAGCC	452
	ACCTGGACGT	ACTCCCCGCT	CTTGAAG			
	ACCTGGACGT					
			··· unnu			

FIG. 14

20	100 0 0 0	150 0 0 0	200	250 24 0 0 13
G C G C C T C C C C G C G C G C C C A S C C C A S C C C C A S C C C C	G C C T G C C T C C C G C G C G C A C C G C G C A C C G C G	G G G G A C G C A G C G A A A C C G G G G	GATGCCCGGGCTGCGACGGCT	G T G G G A A G A T G G C C C A G T C C A B T C C C A B T C C C C A B T C C C A B T C C C C A B T C C C C A B T C C C A B T C C C C A B T C C C C A B T C C C C A B T C C C C A B T C C C C A B T C C C C A B T C C C C A B T C C C C A B T C C C C
C G C C T A C T C C G C C T A C T C T C C G C G C G C G C G C G C G C	C C T A G G G C C G G G C A G C C C G G G C A G C C C G G G C A G C C C G G G C A G C C C G G G C A G C C C G G G C A G C C C G G G C A G C C C G G G C A G C C C G G G C A G C C C C	A G G C T C G C G C G C G C G A A G G C T T T T T T T T T T T T T T T T T	G C C A G C C G G C A C G C C C C C C C	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
sr-p70a T A A C G C C C G sr-p70f	sr-p70a T A T A A C C C G sr-p70f	sr-p70a C C G C C G G sr-p70f	sr-p70a C C G C G C C A G sr-p70f	sr-p704 G C A G A G C G A sr-p70f G C A G sr-p70d sr-p70e sr-p70b

F16.15

300 24 0 0	350 72 0 0 113	400 122 33 163	450 172 66 213	500 222 116 116 263
C C C C C C C C C C C C C A C G A C C C A C G T T G A G C A C C T C T G G G G C T C T G A G C A C C T C T G A G C T C T G A C C T C T G A G C T C T C T G A G C T C C T C T C T G A G C T C C T C T C T C T C T C T C T C T	sr-p70a CTGGAACCAGACACCTACTTCGACCTTCCCCAGTCAAGCCGGGGAA sr-p70f GGAACCAGCACCTACTTCGACCTTCCCCAGTCAAGCCGGGGAA sr-p70d	Sr-p70a TAATGAGGTGGTGGCGGAACGGATTCCAGCATGGACGTCTTCCACCTGG Sr-p70f TAATGAGGTGGCGGGGGGATGGACGTTGGACGTCTTCACCTGG Sr-p70d ATGCTGTACGTCGGTGACCCCGCACGGCACCTTC ATGCTGTACGTCGGTGACCCCGCACGGCACCTTC STGCTGTACGTCGGTGACCCCGCACGGCACCTTC ATGCTTGTACGTCGGTGACCCCGCACGGCACGTCTC ATGCTGTACGTCGTCGATCCCACGTGGTTCCACCTGG	sr-p70a A G G G C A T G A C T A C A T C T G T C A T G G C C C A G T T C A A T C T G C T G A G C A G C A C C S Sr-p70f A G G G C A T G A C T A C A T C T G T C A G T C C A G T T C A A T C T G C T G A G C A C C Sr-p70d	sr-p70a ATGGACCAGATGAGCAGCCGCGCGCTCGGCCAGCCCTACCTA
sr-p70 sr-p70 sr-p70 sr-p70 sr-p70	sr- sr-	SI-	SIC	ST.

F16.15 cont.

550 272 166 166 313	600 322 216 216 363	650 372 266 266 413	700 422 316 316 463	750 472 366 366 513
	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	8 8 8 8 8 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	4444		0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
A A A A A A A C C C C C C C C C C C C C	A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	0000 8 8 8 8 0000		
0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0		A A A B G G G G G G G G G G G G G G G G	A A A A A A A A A A A A A A A A A C C A A A A C C A A A C C A A A C C A A A A C C A	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	T G A A G T T G A A A G A A A G A A A G A A G A A G A A G A A G A A G A A G A A G A A G A A A G A A A G A A A G A A A G A A A G A A A G A A A G A A A G A A A G A A A G A A A G A A A G A A A A G A A A A G A	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
				0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0		6 6 6 7 C A C C C C C C C C C C C C C C C C C	00000	C A G A T C A G A T C A G A T T C A G A T T C A G A T T C A G A T T C A G A T T C C A G A T T C C A G A T T C C A G A T T C C A G A T T C C A G A T T C C A G A T T C C A C C A T T C C C A T T C C C A T T C C C A T T C C C A T T C C C A T T C C C A T T C C C C
4 4 4 4 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	0 0 A A T C C C A A T C C C C A A T C C C C
		0000 A A A A A A A C C C C C C C C C C C C C	0000 A A A A O O O O	00000
0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0			0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	6 A C A T G A C A C A C A C A C A C A C A C A C A
0000 0000 0000 0000	4 4 4 4 6 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
00 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	00 C C T C C T C C T C C T C C C T C C C C C T C C C C C T C	00 C C C C C C C C C C C C C C C C C C	00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00	00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00
sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70e	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70e	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70e	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70e

F16.15 cont.

800 522 416 416 563	850 572 466 466	900 622 516 516 663	950 672 566 566 713	1000 722 616 616 763
00000 00000	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	**************************************	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	A A A A A
	11111 11111 111111	4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	
4 4 4 4 0 0 0 0 0	A A A A A C C C C C C C C C C C C C C C	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	00000 00000 EEEEE
0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	00000 44444
0000 0000	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	00000
A A B B B B B B B B B B B B B B B B B B	0 0 0 0 0 E E E E E	00000	0 0 0 0 0 4 4 4 4 0 0 0 0 0	
A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0000	8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8
	00000 A A A A 00000	6 6 6 6 6 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	4 4 4 4 4 0 0 0 0 0
00000	A A A A A A C C C C C C C C C C C C C C	00000 00000	0 0 0 0 0 6 6 6 6 6 0 0 0 0 0	00000
00000		0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0		0000
0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0		0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	6 6 6 8 8 4 4 6 6 6 6 8 8 4 4 4 6 6 6 6	
00000	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0		0 0 0 0 0 6 6 6 6 6 9 9 9 9 9	
4444 00000	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0	4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	00000
00000		4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	4 4 4 4 4 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6
	A 4 4 4 4 0 0 0 0 1 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0		
0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	00000	******		00000
sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70e	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70e	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b

F16.15 cont.

1050 772 666 666 813	1100 822 716 716 863	1150 872 766 766 913	1200 922 816 816 963	1250 972 866 866 1013
F F F F F	00000	5 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6	0 0 0 0 0	00000
AAAAA	00000	00000	A A A A A	
00000	00000	AAAAA	00000	00000
00000	$\circ \circ \circ \circ \circ$	***	ပ ပ ပ ပ ပ	00000
00000	00000	REERE	00000	00000
00000	00000	AAAAA	00000	00000
00000	F F F F F	00000		
00000	00000	00000	00000	00000
00000	00000	RRRRR	AAAAA	00000
00000		00000	ပ ပ ပ ပ ပ	00000
AAAAA	00000	00000	AAAAA	00000
00000	SOSS	0 0 0 0 0	00000	00000
F F F F F	00000	00000	VOUUU	AAAAA
AAAAA	00000	00000	AAAAA	00000
00000	00000	00000	00000	ARRAC
00000	00000		€ € € € €	$C \subset C \cup C \cup C$
00000	E E E E E	00000	00000	00000
00000	AAAAA	00000	00000	AKKKK
0 0 0 0	00000	6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6	00000	A A A A A
AAAAA	00000		00000	
E-E-E-E-	00000	00000	AAAAA	
00000	00000	00000	00000	00000
	E E E E E	00000	00000	00000
	4444 00000	00000	AAAA	00000
00000	4444	00000	00000	00000
00000	00000	00000	AAAAA	00000
AAAAA	00000		00000	00000
		AAAAA	ပ ပ ပ ပ ပ	AAAAA
00000	00000	00000	00000	AAAAA
44444	00000	00000		00000
4444	4444	00000	AAAAA	AAAA
AAAAA	00000	00000		00000
		တ တ တ တ တ	00000	00000
ပြင္သပ္သ	AAAAA	00000	**	00000
00000		AAAAA	00000	00000
66666	AAAAA	00000	OOOOO	00000
AAAAA	00000		00000	00000
00000	E+ E+ E+ E+	E- E- E- E-	ပ ပ ပ ပ ပ	တ တ တ တ တ
	AAAAA	00000	RARAR	တ တ တ တ တ
E+ E+ E+ E+	00000		00000	00000
00000				ARARA
A A A A A	00000	00000	REERE	AAAAA
704 704 705	704 704 706	00 do	00 do	70 g 70 d 70 d 70 b
2222		4444	444	99999
sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70e	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b

F16.15 cont

		•		
300 022 916 916 063	350 072 966 966 1113	400 122 016 016	72 72 66 949	000 22 16 16 16 163
	20001	71221	14 11 10 12	15 11 10 12
E E E E E	00000	ပပပပ	0000	ତ ଓ ଓ । ତ
00000		F F F F F		E- E- E- I E-
00000		00000		AAAIA
KKKKK	ပြပ္ပပ္	KKKKK		
00000	AAAAA	00000	0 0 0 1 0	0 0 0 1 0
RARAR	AAAAA	00000	AKKIK	00000
00000	00000	F F F F F		ပ ပ ပ ၂ ပ
00000	E E E E E	00000	A A A I A	ပ ပ ပ ု ပ
AAAAA	AAAAA	00000		0 0 0 10
00000	00000			
00000		00000	00000	444
AAAA	00000	AAAAA	AAAIA	
00000	00000	00000	00010	0000
AAAA		00000		
00000	AAAA	00000	0 0 0 1 0	0 0 0 0
00000	00000	AAAAA	AAA	0000
THEFF	8 8 8 8	00000		AAAAA
00000		00000	00000	0000
00000		00000	00000	AAAIA
00000		00000	00000	AAAIA
00000	00000		AAAAA	0000
00000	ZZZZZ	00000	00000	E E E E
00000	AAAAA	ပ ပ ပ ပ ပ	ARARA	AAAIA
00000	ပ ပ ပ ပ ပ	E E E E E	0 0 0 0 0	00010
00000	AAAAA		AAAAA	00010
AAAAA	ပပပပ	ပ ပ ပ ပ ပ		00000
AAAAA	ပပပပ	KKKKK	00000	00000
တ တ တ တ တ	ပပပပ	00000	00000	
AAAAA	00000	00000	H H H H H	
AAAAA	00000		00000	00010
00000	00000	AAAA	00000	
	00000	00000	AAAAA	00010
5555	8 8 8 8 8 0 0 0 0 0		00000	
00000	00000	00000	AAAAA	0000
00000	00000	RARAR	00000	0000
00000		00000	00000	00000
00000	00000	00000	AAAAA	00000
00000	00000	E E E E E	00000	0000
	AAAAA	$\circ \circ \circ \circ \circ$	00000	00000
ပ ပ ပ ပ ပ	00000	00000	AAAAA	ပြ ပ ပ ပ
ပ ပ ပ ပ ပ	E E E E E	00000	00000	00000
		RARAR	ပ ပ ပ ပ ပ	4 4 4 1 4
		00000	00000	
00000	00000	KKKKK		00010
00000	AAAAA	00000		00000
00000		ZZZZZ	AAAAA	
00000	CCCCC	RAKAA	E E E E E	0 0 0 1 0
00000	~~~~	REERE		0000
sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70e	-p70a -p70f -p70d -p70e	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b
70000	6666	22222	7000	70070
77777	Sr-1	1 1 1 1 1	7 7 7 7	4444
00000	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	~~~~~~~~	เกเมาเมาเม	

F1G. 15 cont.

1550 1272 1166 1049 1313	1600 1322 1216 1067 1363	1650 1372 1266 1117 1413	1700 1422 1316 1167 1463	1750 1472 1366 1186 1482
A A B G G G G	A A A A	00000	A A A A	
0000	REERE	AAAAA	00000	AAA
AAAIA	AAAAA	00000	AAAAA	44411
00010	00000	AAAAA	E- E- E- E-	K K K
0 0 0 1 0				000
00000	00000	00000	00000	
0000	E- E- E- E-	RRRRR	00000	000
0000	RARAR	00000	00000	
00000	ပ ပ ပ ပ ပ	ပ ပ ပ ပ ပ	00000	ပြေပပြု ၊
E E E I E	00000	AAAAA	AAAA	000
	00000		00000	00011
0000	00000	AAAAA	00000	
AAAIA	00000	00000	00000	E- E- E- I
	00000	F F F F F	00000	AAA
0000	ပ္ပပ္ပပ္	AAAAA		000
0 0 0	000	00000	00000	0 0 0
0 0 0 0	E E E E	4 4 4 4 4 0 0 0 0 0	V V V V V	A A A
E E E I E	0000	00000	00000	AAA
0 0 0 1 0	0000	00000	E E E E E	AAA
0 0 0 10	00000	00000	00000	E E E
E E E ! E		00000	AAAAA	€+ €+ €+ + +
	0 0 0 10	AAAA	00000	
A A A	0 0 0 0	00000	00000	
0000	0000	00000		EEE
00000	E- E- I-	ပ ပ ပ ပ ပ	ပ ပ ပ ပ ပ	0001
AAAIA	00000	KKKKK	ပပပပပ	44411
A A A I A	00000	00000	ပြင် လ လ လ လ	00000
	A A A	00000	00000	H H H H H
00000	A A A A	00000		00000
0000	0000	00000	00000	66666
00000	00000	4444A	E+ E+ E+ E+	00000
E E E E	ZZZ	00000	ပ ပ ပ ပ ပ	00000
00000	00000	00000	00000	00000
	AAAIA	CCCCC	5555	AAAA
0 0 0 0	00000	00000	AAAA	
E E E E	0000	00000	00000	00000
00000	AAAIA	00000	E E E E E	00000
00000	00010	ပ ပ ပ ပ ပ	ပ ပ ပ ပ ပ	AAAAA
A A A	0000		AAAAA	00000
AAAIA	00000	AAAA	00000	
AAAIA		00000	00000	00000
A A A	E- E- E- (E-	AAAA	00000	$\circ \circ \circ \circ \circ$
-p70a -p70f -p70d -p70e -p70b	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 d 0 d 0 d 0 b	00 00 00 00	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
555	070 070 070 070 070	99999	99999	-p70a -p70f -p70d -p70e
- 18 S - 1	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70e	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70e	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b

F16.15 cont.

1800 1522 1416 1186 1482	1850 1572 1466 1223 1519	1900 1622 1516 1273 1569	1950 1672 1566 1323 1619	2000 1722 1616 1373 1669
000	00000	REERE	$[\mathcal{O} \cup \mathcal{O} \cup \mathcal{O}]$	E E E E E
444	00000	00000	E E E E E	
000	00000	REERE	AAAAA	
000	ZZZZZ	E- E- E- E-	00000	ARAKA
F F F ' '	E E E E E	00000	00000	
0001	00000	REERE		00000
0001	AAAAA	00000	00000	
V V V V V	00000	00000	FFFF	00000
	88888	4 4 4 4 V	0 0 0 0 0 0	00000
AAA	00000	00000	00000	00000
E E E I I	00000	00000	AAAAA	00000
E- E- E-	00000	00000	00000	AAAAA
E- E- E- 1 1	00000	00000	00000	00000
AAA	00000	ZZZZZ	00000	00000
00011	E E E E E	00000	ပ ပ ပ ပ ပ	E E E E E
0001	REERE	00000	00000	AAAAA
44411	00000	AAAAA	00000	00000
000	AAAAA	RARA	00000	F E E E E
44411	AAAA	00000	AAAA	00000
444	00000	FFFF	AAAA	00000
E E E			00000	00000
EEE	00000	AAAAA	AAAAA	00000
000	00000	00000	E E E E E	RARAA
0001	00000	00000	00000	00000
ပြပ္ ပြု ၊	ပ ပ ပ ပ ပ	RARAR	E E E E E	00000
44411	00000	00000	00000	00000
44411	ပ ပ ပ ပ ပ ပ	00000	ပ္ပပ္ပပ	00000
0001	00000	E E E E E	00000	00000
00011	66666	00000	00000	AAAAA
0001	00000	00000	E E E E E	00000
	00000	00000	00000	00000
	8 8 8 8 8 0 0 0 0 0	00000	00000	
444	00000	00000	00000	AAAAA
000	AAAAA		00000	AAAAA
E- E- E- 1 1	0 0 0 1 1	00000	REERE	00000
F F F 1 1	E- E- E- 1 1	ပ ပ ပ ပ ပ	$\circ \circ \circ \circ \circ$	ပ ပ ပ ပ ပ
E-E-E-1	E- E- E- 1 - 1		00000	00000
K K K I I	KKK!!	00000	KKKKK	00000
E- E- E- I I	00011		00000	44444
00011	00011	AKKKK	00000	00000
AAA	AAA	00000	00000	PEFFF
00011	E E E I I	COCC	00000	00000
E E E I I	0001	00000	00000	00000
AAA	000	E E E E E	AAAAA	00000
00011	AAA	AAAAA	00000	00000
0001	AAA	00000	00000	00000
				ليسسب
0000	5555	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	.6656 0000	0000
sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70e	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b	-p70a -p70f -p70d -p70d -p70e	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b
SSIS	SSISI	sr-1	SIL	STSTS
	,			

F16.15cont.

2050 1772 1666 1423 1719	2100 1822 1716 1473 1769	2150 1870 1764 1521 1817	2200 1870 1764 1521 1817	2250 1870 1764 1521 1817
00000	00000	5 1 3 1 1	01111	9
00000	00000	9 1 1 1	E • • • • •	9 1 1 1
00000	00000	AKAKK	0111	01111
00000	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	00000	01111	E-1111
00000	AAAAA	00000	છ ા	(H)
00000	00000	AAAAA	01111	0 1 1 1
AAAAA	00000	00000	91111	4
00000		00000	4 1 1 1 1	9
00000	00000		« !!!!	91111
00000	ZZZZZ	RERER	\mathbf{O} + + + +	&
00000	00000	ပ ပ ပ ပ ပ	01111	01111
00000	00000	AAAAA	0 1 1 1	9 1 1 1
	00000	00000	& 1 1 1	9 1 1 1 1
00000	00000		Ø 1 1 1 1	4 1 + 1 +
00000	E E E E E	00000	Ø 1 1 1 1	9111
00000	00000	00000	41111	4
		KKKKK	Ü 1 1 1 1	0 1 1 1
00000	4444A	00000	01111	E-1111
AAAAA	ပ ပ ပ ပ ပ	ပပပပပ	01111	01111
AAAAA	00000	00000	91111	01111
00000		ZZZZZ	01111	9
00000		00000	51111	€ 1 1 1 1
	00000		45 1 1 1 1	01111
	00000	00000	01111	4 1 1 1 1
AAAAA	00000	AAAAA	9 1 1 1 1	4 1 1 1
00000		00000	01111	4 1 1 1
00000		00000	91111	0 1 1 1 1
AAAAA	00000	***	E 1 1 1 1	0 + 1 + +
00000	REERE	00000	\mathbf{O}	$ \leftarrow $ 1 1 1 2
	00000	00000	01111	9 1 1 1 1
AAAAA	00000	AAAAA	9 1 1 1 1	<u> 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1</u>
00000	00000	AAAAA	4 1 1 1 1	5
AAAAA	00000		0 1 1 1 1	E-1111
00000	00000	AAAAA	€ 1 1 1 1	E
A A A A A		00000	0111	01111
00000	ပ ပ ပ ပ ပ	00000	9 + + 1 +	01111
	AKKKK	00000	91111	€
ပ ပ ပ ပ ပ	00000	00000	E+ + + + + +	€+ 1 1 1 1
00000	00000	REEE	01111	01111
0 0 0 0 0	ZZZZZ	00000	0 1 1 1 1	01111
00000	00000	00000	9 1 1 1 1	
00000	00000	4444	U	()
00000	00000	00000	υ , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	0111
00000	00000	00000	01111	0 1 1 1
00000	00000	$\circ \circ \circ \circ \circ$	91111	ווווט
od Od Obe	De dina	D e d me	a fi b a d	De dina
070 070 070 070	070	070 070 070	-p70a -p70f -p70d -p70d -p70e	-p70a -p70f -p70d -p70e -p70e
1 1 1 1 1	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70e	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b		
n s s s s	2 2 2 2 2	2 2 2 2 2	SI SI SI	SI S

F16.15 cont.

	ا نہ
C	
S	3
2	2
ı	5
_	-

	•	30/36
2300 1870 1764 1521 1817	2350 1870 1764 1521 1817	2361 1870 1764 1521 1817
sr-p70a G C T G T G C C C G G G A A A G G C A A G G T C C G G C C C A T C C C C A G G C A C C T C A C A G 2 Sr-p70f	sr-p70a G C C C C A G G A A A G G C C C A G C C A C C G A A G C C G C C T G T G G A C A G C C T G A G T C A 23 sr-p70d	sr-p70a C T C S </td
sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70b	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70e	sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70e sr-p70e

		31/36		
50 2 1 1 50 1	100 52 51 100 51	150 102 101 150 101	200 152 151 200 151	250 202 201 201 250
QSTATSPDGGTTFEHLWSSLEPDSTYFDLPQSSRGNNEVVGGTDSSMD 50 2 2 2 1 0 2 1 2 2 3 4 5 6 5 6 7 7 8 1 8 1 1 1 2 2 3 4 4 5 6 7 8 1	HLEGMTTSVMAQFNLLSSTMDQMSSRAASASPYTPEHAASVPTHSPYA HLEGMTTSVMAQFNLLSSTMDQMSSRAASASPYTPEHAASVPTHSPYA S2 VGDPARHLATAQFNLLSSTMDQMSSRAASASPYTPEHAASVPTHSPYA HLEGMTTSVMAQFNLLSSTMDQMSSRAASASPYTPEHAASVPTHSPYA 100 VGDPARHLATAQFNLLSSTMDQMSSRAASASPYTPEHAASVPTHSPYA	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	CQIAKTCPIQIKVSTPPPPGTAIRAMPVYKKAEHVTDVVKRCPNHELG 152 CQIAKTCPIQIKVSTPPPPGTAIRAMPVYKKAEHVTDVVKRCPNHELG 152 CQIAKTCPIQIKVSTPPPPGTAIRAMPVYKKAEHVTDVVKRCPNHELG 200 CQIAKTCPIQIKVSTPPPPGTAIRAMPVYKKAEHVTDVVKRCPNHELG 200 CQIAKTCPIQIKVSTPPPPGTAIRAMPVYKKAEHVTDVVKRCPNHELG 151	20020
sr-p70a M A sr-p70b x Sr-p70b x Sr-p70b x Sr-p70b x Sr-p70e x Sr-p	sr-p70a VF sr-p70d LY Sr-p70d LY Sr-p70d LY Sr-p70b VF sr-p70e LY VF sr-p70e LY VF	sr-p70a_ Q P 9 sr-p70f_ Q P 8 sr-p70d_ Q P 8 sr-p70b_ Q P 9 sr-p70e_ Q P 9	sr-p70a L Y (sr-p70f L Y (sr-p70d L Y (sr-p70b L Y (sr-p70b L Y (sr-p70a_ R D B sr-p70d_ R D B sr-p70d_ R D B sr-p70b_ R D B sr-p70b_ R D B sr-p70e_ R D B

F16.16

		- 32/36		
300 252 251 251 300 251	350 302 301 350 350	400 352 351 400 351	450 402 401 450 375	500 452 451 499 395
TILYNFMCNSSCVGGMNRRPILIITLEMRDGQVLGRRSFEGRICACPGRTILYNFMCNSSCVGGMNRRPILIITLEMRDGQVLGRRSFEGRICACPGRTILYNFMCNSSCVGGMNRRPILIITLEMRDGQVLGRRSFEGRICACPGRTILYNFMCNSSCVGGMNRRPILIITLEMRDGQVLGRRSFEGRICACPGRTILYNFMCNSSCVGGMNRRPILIITLEMRDGQVLGRRSFEGRICACPGRTILYNFMCNSSCVGGMNRRPILIITLEMRDGQVLGRRSFEGRICACPGR	DRKADEDHYREQQALNESSAKNGAASKRAFKQSPPAVPALGAGVKKRRHG DRKADEDHYREQQALNESSAKNGAASKRAFKQSPPAVPALGAGVKKRRHG DRKADEDHYREQQALNESSAKNGAASKRAFKQSPPAVPALGAGVKKRRHG DRKADEDHYREQQALNESSAKNGAASKRAFKQSPPAVPALGAGVKKRRHG DRKADEDHYREQQALNESSAKNGAASKRAFKQSPPAVPALGAGVKKRRHG	DEDTYYLQVRGRENFEILMKLKESLELMELVPQPLVDSYRQQQLLQRPSDEDTYYLQVRGRENFEILMKLKESLELMBLVPQPLVDSYRQQQLLQRPSDEDTYYLQVRGRENFEILMKLKESLELMBLVPQPLVDSYRQQQLLQRPSDEDTYYLQVRGRENFEILMKLKESLELMELVPQPLVDSYRQQQLLQRPSDEDTYYLQVRGRENFEILMKLKESLELMELVPQPLVDSYRQQQLLQRPSDEDTYYLQVRGRENFEILMKLKESLELMELVPQPLVDSYRQQQLLQRPPDEDTYYLQVRGRENFEILMKLKESLELMELVPQPLVDSYRQQQLLQRPP	H L Q P P S Y G P V L S P M N K V H G G M N K L P S V N Q L V G Q P P P H S S A A T P N L G P V G P H L Q P P S Y G P V L S P M N K V H G G M N K L P S V N Q L V G Q P P P H S S A A T P N L G P V G P P P S Y G P V L S P M N K V H G G M N K L P S V N Q L V G Q P P P H S S A A T P N L G P V G P P P S Y G P V L S P M N K V H G G M N K L P S V N Q L V G Q P P P H S S A A T P N L G P V G P P P S Y G P V L S P M N K V H G G M N K L P S V N Q L V G Q P P P H S S A A T P N L G P V G P P P S Y G P V L S P M N K V H G G M N K L P S V N Q L V G Q P P P H S S A A T P N L G P V G P P P S Y G P V L S P M N K V H G G M N K L P S V N Q L V G Q P P P F S S A A T P N L G P V G P P P S Y G P V L S P M N K V H G G M N K L P S V N Q L V G Q P P P F S S A A T P N L G P V G P P P S Y G P V L S P M N K V H G G M N K L P S V N Q L V G Q P P P F S S A A T P N L G P V G P V C P	3 M L NN H G H A V P A N G E M S S S H S A Q S M V S G S H C T P P P P Y H A D P S L V S F L T G L S M L NN H G H A V P A N G E M S S S H S A Q S M V S G S H C T P P P P Y H A D P S L V S F L T G L S M L NN H G H A V P A N G E M S S S H S A Q S M V S G S H C T P P P P Y H A D P S L V S F L T G L S M L NN H G H A V P A N G E M S S S H S A Q S M V S G S H C T P P P P Y H A D P S L V R T W G P - 4 G L G V P L
sr-p70a sr-p70f sr-p70d sr-p70b sr-p70e	sr-p70a_ sr-p70f_ sr-p70d_ sr-p70b_ sr-p70e_	sr-p70a_ sr-p70f_ sr-p70d_ sr-p70b_ sr-p70e_	sr-p70a_ sr-p70d_ sr-p70d_ sr-p70b_ sr-p70b_	sr-p70a_ (sr-p70d_ (sr-p70d_ (sr-p70b_ (sr-p70e)

F16.16 cont.

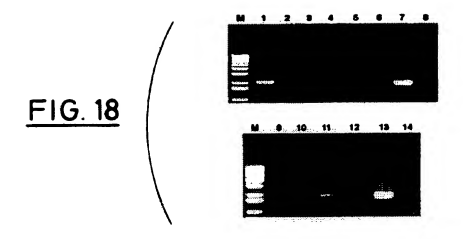
3	3	/	3	6

550 502 501 499 420	600 552 551 499 470	636 588 587 499
ST-P/04 GC PNCIEYPTS QGLQSIYHLQNLTIEDLGALKIPEQYRMTIWRGLQDLKQ ST-P704 GC PNCIEYPTS QGLQSIYHLQNLTIEDLGALKIPEQYRMTIWRGLQDLKQ ST-P704 GC PNCIEYPTS QGLQSIYHLQNLTIEDLGALKIPEQYRMTIWRGLQDLKQ ST-P706 ST-P706 ST-P70 GC PNCIEYPTS OGLQDLKQ	sr-p704_GHDYSTAQQLLRSSNAATISIGGSGELQRQRVMEAVHPRVRHTITIPNRGsr-p70f_GHDYSTAQQLLRSSNAATISIGGSGELQRQRVMEAVHFRVRHTITIPNRGsr-p70d_GHDYSTAQQLLRSSNAATISIGGSGELQRQRVMEAVHFRVRHTITIPNRGsr-p70d_chdystaqqquartaqqqqqqqqqqqqqqqqqqqqqqqqqqqqqq	Sr-p70a GPGGPDEWADFGFDLPDCKARKQPIKEEFTEAEIH Sr-p70f GPGGPDEWADFGFDLPDCKARKQPIKEEFTEAEIH Sr-p70d GPGGPDEWADFGFDLPDCKARKQPIKEEFTEAEIH Sr-p70b

F16.16 cont.

Н	TAACGCCCGCGCCCTACTCCCCGCGCGCCTCCTTTTTTTT	9
61	CTAGGGGCCGGGCAGCCCGCCCTGCCTCCCCGCCTAACAACAACAAAAAAAA	3 6
121		170
777	CLUBLUMMERGERUGE MELERARICEGEGECCECECECAGGCCAGGGCCGGGACGCCGA	180
181	TGCCCGGGGCTGCGACGGCTGCAGAGCTGCCCTTGGAGGCCGGCGTGGGGAAGATG	240
į	•	-
241	GCCCAGTCCACCGCCACCTCCCCTGATGGGGGCACCACGTTTGAGCACCTCTGGAGCTCT	300
7	AQSTATSPDGGTTFEHLWSS	21
301	CTGGAACCAGACAGCACCTACTTCGACCTTCCCCAGTCAAGCCGGGGGAATAATGAGGTG	360
22	LEPDSTYFDLPOSSRGNNEV	41
361	GTGGCGGAACGGATTCCAGCATGGACGTCTTCCACCTGGAGGGCATGACTACATCTGTC	420
42	V G G T D S S M D V F H L E G M T T S V	61
421	ATGGCCCAGTTCAATCTCCTGAGCAGCACCATGGACCAGATGAGCAGCCGCGGGCCTCG	480
62	MAQFNLLSSTADOMSSRAAS	
481	GCCAGCCCCTACACCCCAGAGCACGCCGCCAGCGTGCCCACCCCACTCGCCCTACGCACAA	540
82	ASPYTPEHAASVPTHSPYAO	101
541	CCCAGCTCCACCTTCGACACCATGTCGCCGGCGCCTGTCATCCCCTCCAACACGCGACTAC	600
102	PSSTEDTMSPAPVIPSNTDY	121
601	CCCGGACCCCACCACTTTGAGGTCACTTTCCAGCAGTCCAGCACGCCCAAGTCAGCCACC	9
122	PGPHHFEVTFOOSSTAXSA	141
661	TGGACGTA	
142	£-	

F16.1



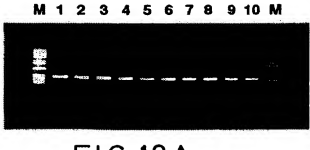
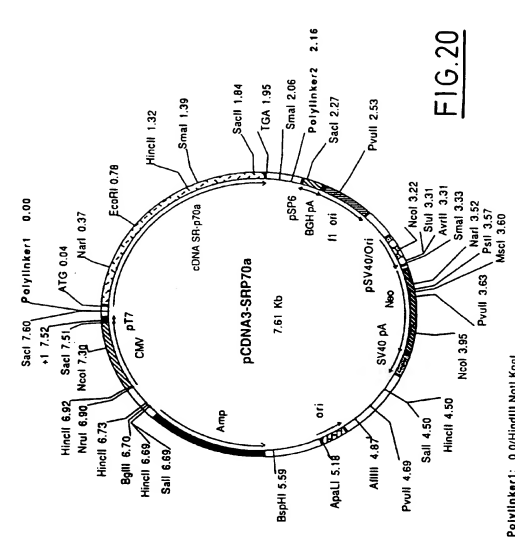


FIG.19A



FIG.19B

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



Polylinkert: 0.0/HindIII.Nott.Kpnl. Polylinker2: 2.16/Xbal.Nott.Apal.

D ade Internationale No PCT/FR 97/00214

A. CLASS CIB 6	EMENT DE L'OBJET D CO7K14/47	C12N15/12	C12Q1/68	A61K39/	395	G01N33/68
Selon la ci	explication internationale	des trevets (CIB) ou à la	fois selon la class	fication nationale et la (TB	
B. DOM	INES SUR LESQUELS	LA RECHERCHE A PO	ORTE			
CIB 6		(système de classification : C12N C12Q		de classement)		
Document	ntion consultée autre que l	a documentation minimal	e dans la mesure e	où ces documents relêver	it des dor	names sur lesqueis a porté la recherche
Base de do utilisés)	nnées électronique consul	tée au cours de la recherci	he internationale (:	om de la base de donné	es, et si e	cela est réalizable, termes de recherche
C. DOCUI	ENTS CONSIDERES	COMME PERTINENTS				
Catégorie *	Identification des docu	ments cités, avec, le cas ès	heant, l'indication	des passages pertanents		no. des revendications visées
			•	/	- **	
X Voir	la suite du cadre C pour	la fin de la liste des docu	ments	X Les documents d	e familles	de brevets sont indiqués en annexe
* Catégories	speciales de documents o	itės:	-			
'A' docum	ent définissant l'état génés èré comme particulièreme	al de la technique, non nt pertinent		date de priorité et n'	appartène Mais cité	is la date de dépôt international ou la mant pas à l'état de la pour comprendre le principe se de l'invention
ou apr L' docume priorit	ès cette date int pouvant jeter un doute è ou cité pour déterminer	à la date de dépôt interna sur une revendication de la date de publication d'u	ne	inventive par rapport	ne nouvei au docu	tinent l'invention revendiquée ne peut le ou comme impliquant une activité ment considéré isolément
mos ext O, qoemu entre e	itation ou pour une raisor ent se référant à une divul possition ou tous autres mo	n spéciale (telle qu'indiqué gation orale, à un usage, nyens	ee) ≜	ne peut être considér lorsque le document documents de même	te comme est associ nature, c	tinent, l'invention revendiquée è impliquant une activité inventive è 4 un ou plusieurs autres ette combinaison étant évidente
postění	eurement à la date de pric	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			tie de la	même famille de brevets
-	elle la recherche internation 2 Juin 1997	male a été effectivement a	chevee ·	· -	3 O. O	pport de recherche internationale 6. 97
	sse postate de l'administra	ition chargée de la rechere Brevets, P.B. 5818 Patenti		Fonctionnaire autorisé	:	
	NL - 2280 HV Rijswi Tel. (+31-70) 340-204 Fax: (+31-70) 340-30	jk IO, Tx. 31 65i epo ni,	•	Gac, G		

L ande Internationale No
PCT/FR 97/09214

(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
atégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visces
<u> </u>	SCIENCE,	13,14
K	vol. 237, 1987,	
	pages 1620-1624, XP000604718	
	BODRUG: "Molecular analysis of a	
	constitutional X-autosome translocation in	
	a female with muscular dystrophy"	
	voir page 1622; figure 4	12.14
X	& DATABASE STRAND	13,14,
	ref. EMHUM hsrtmd1, AN: L08092	16,17
	6 Avril 1993	
	voir séquence	
A	•	22,23
X	& J. MOL. BIOL.,	13,14
	vol. 232, no. 1, 1993,	1
	pages 314-321, XP000604618	1
	MC NAUGHTON ET AL.: "A cluster of	
	transposon-like repetitive sequences in	
	intron 7 of the human dystrophin gene"	.
	voir le document en entier	I
A	AOTI LE MOCMINETTE ETI CITETET	18,22,23
~		,
X	NUCLEIC ACID RESEARCH,	13.14
X		
	vol. 16, no. 23, 1988,	
	page 1183 XP002014924 SOUSSI ET AL.: "Nucleotide sequence of a	
	cDNA encoding the chicken p53 nuclear	
	protein"	
_	voir le document en entier	1-9,
A		13-17,25
		13,14
X	& DATABASE STRAND	15,14
	ref. Swissprot: P53-chick : AN : P10360	1
	1 Mars 1989	ì
	voir séquence	1-9.
Α		13-17
		13-1/
		12.14
X	WO 94 01563 A (ENERGY BIOSYSTEMS	13,14
	CORPORATION) 20 Janvier 1994	!
	voir séquence nA 1	
Α		16,17,
-		22,23
	& DATABASE STRAND	
	ref. Pat-SA93-D: SA77122	
	voir séquence nA 1	
		ľ
	-/	
	,	
		Ĭ
		ì
	1	i
		1
	1	1

3

D. ade Internationale No PCT/FR 97/00214

		PCT/FR 97/00214
	OCUMENTS CONSIDERES CUMME PERTINENTS	no, det revendications visees
Categone *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages perunen	no. des revendications visées
X	BIOCHEM. BIOPHYS. RES. COMMUN., vol. 194, no. 2, 30 Juillet 1993, pages 698-705, XP002014925 IWASE ET AL.: "Identification of protein-tyrosine kinase genes preferentially expressed in embryo stomach and gastric cancer" voir page 700; figure 1 & DATABASE STRAND ref. EMHUM1: Hserk1p, AN: D37827 16 Août 1994 voir séquence	13,14
x	EP 0 377 295 A (ELI LILLY AND COMPANY) 11 Juillet 1990 voir page 6 & DATABASE STRAND ref. Tpsd-D: 108282, AN: 108282 18 Février 1995 voir séquence	13,14
x	DATABASE STRAND ref. EN960713, AN: Z75711 XP002014926 voir séquence & NATURE, vol. 368, 1994, pages 32-38, WILSON ET AL.: "2.2. Mb of contiguous nucleotide sequence from chromosome III of C. elegans"	13,14
×	FR 2 692 594 A (PEREZ J-C.) 24 Décembre 1993 & DATABASE GENESEQ AN=Q55626, 12 Juillet 1994 XP002014927 voir alignement des séquences	13,14
×	WO 94 08241 A (DEUTSCHES KREBSFORCHUNGSZENTRUM STIFTUNG DES ÖFFENTLICHES RECHTS) 14 Avril 1994 voir le document en entier	13,14
4		1-12, 15-36
	-/ ·	

. 3

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la dauxième feuille) (juillet 1992)

L. ande Internationalé No PCT/FR 97/00214

		.1/FR 9//00214
C.(suste) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Categorie *	identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visées
X	MOL. CELL. BIOL., vol. 6, no. 9, Septembre 1986, pages 3232-3239, XP000604639 ARAI ET AL.: "Immunologically distinct p53 molecules generated by alternative splicing"	13,14
A	voir le document en entier & DATABASE STRAND ref. Pir2: S38822 13 Janvier 1995 voir séquence	3,4
A	NATURE GENETICS, vol. 6, no. 4, Avril 1994, pages 357-362, XP000604628 NEUMANN ET AL.: "Multifactorial inheritance of neural tube defects: localization of the major gene and recognition of modifiers in ct mutant genes" voir le document en entier	13,17, 22,23
X	DATABASE EMBL ID: CEF26F12, AC= U55373, XP002032930 voir alignements des séquences	13,14
A	& NATURE, vol. 368, 1994, pages 32-38, WILSON ET AL.: "2.2 Mb of contiguous nucleotide sequence from chromosome III of C. elegans"	16
X	DATABASE EMBL ID=AC= S77819, 29 Septembre 1995 XP802032931 voir alignements des séquences & CANCER LETTERS, vol. 92, no. 2, 8 Juin 1995, pages 181-186, XP000674693 KRAEGEL ET AL.: "Sequence analysis of canine p53 in the region of exons 3-8" -/	13,14

· 3

D....nde Internationale No
PCT/FR 97/00214

-41	Identification des descriptors sités aux la un table aux Milations des	no, des revendications viste
ategone *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	inc. ocs revenuestions visco
(DATABASE EMBL ID: SIP53, AC=M75145, 24 Août 1991 XP002032932	13,14
	voir alignements des séquences	
	& GENE, vol. 112, 1992,	
	pages 241-245,	
	DE FROMENTEL ET AL.: "Rainbow trout p53:	
	cDNA cloning and biochemical characterization*	
	voir le document en entier	
(DATABASE EMBL	13,14
	ID: BTP53, AC= X81704, 14 Décembre 1994 XP002032933	
	voir alignements des séquences & DNA SEQ.,	
	vol. 5, no. 4, 1995,	
	pages 261-264, XP000674685	
	DESQUIEDT ET AL.: "Nucleotide sequence of bovine p53 tumor-suppressor cDNA"	İ
	voir le document en entier	
\	NUCLEIC ACIDS RES.,	18
	vol. 20, no. 8, 1992,	
	pages 1879-1882, XP002032929 GRYAZNOV ET AL.: "Selective	
	O-phosphitilation with nucleoside	
	phosphoramidite reagents" voir page 1880	
	INT. J. RADIAT. BIOL. RELAT. STUD. PHYS.,	18
.	CHEM. MED.,	-
	vol. 51, no. 3, 1987,	
	pages 429-439, XP000674638 TEOULE ET AL.: "Gamma-irradiation of	
ļ	homodeoxyoligonucleotides 32P-labelled at	
-	one end : computer simulation of the chain length distribution of the radioactive	
-	fragments"	
- 1	voir page 426	
1	-	
	•	

ż

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

D__ande Internationale No PCT/FR 97/00214

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication -	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9401563 A	20-01-94	AU 4671893 A	31-01-94
		CA 2139876 A	20-01-94
		CN 1085254 A	13-04-94
		EP 0651808 A	10-05-95
		JP 7507691 T	31-08-95
		NO 950081 A	09-03-95
		US 5356801 A	18-10-94
		US 5578478 A	26-11-96
EP 377295 A	11-07-90	AT 118042 T	15-82-95
2. 22.3		AU 622253 B	02-04-92
		AU 4709889 A	28-06-90
		CA 2005649 A	22-06-90
		DE 68920987 D	16-03-95
		DE 68920987 T	22-06-95
		ES 2067556 T	01-04-95
		HU 208713 B	28-12-93
		JP 2227082 A	10-09-90
FR 2692594 A	24-12-93	AUCUN	
WO 9408241 A	14-04-94	EP 0614531 A	14-09-94
	2. 2. 3.	JP 7501711 T	23-02-95

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.